

# Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6–10.0 kg

Autorizzato

- Selamectin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6–10.0 kg

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Spot-on

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
60.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA05

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Disponibile in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/10/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

4003/X/18 NÉBIH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/10/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0394/003

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia  
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.