

# Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5.1↔10.0 kg

Autorizzato

- Selamectin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5.1↔10.0 kg  
Selehold 60 mg, otopina za nakapavanje za pse 5,1-10,0 kg

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Spot-on

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

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

### Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

### Withdrawal period by route of administration:

**Spot-on:**  
• Cane

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QP54AA05

---

**Status giuridico della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Authorised in:**  
Croazia

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**  
27/11/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**  
Krka d.d. Novo Mesto  
Tad Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/17-01/543

---

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

10/01/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0395/002

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048886>