

Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2.6–7.5 kg

Autorizzato

- Selamectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2.6–7.5 kg

Selehold 45 mg voor katten 2,6 - 7,5 kg 60 mg/ml Spot-on oplossing

Selehold 45 mg pour chats 2,6 - 7,5 kg 60 mg/ml Solution pour spot-on

Selehold 45 mg für Katzen 2,6 - 7,5 kg 60 mg/ml Lösung zum Auftropfen

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](#)

45.00 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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:

11/01/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V537893

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2019

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0394/002

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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