

Selehold 240 mg spot-on solution for dogs 20.1↕40.0 kg

Autorisert

- Selamectin

Product identification

Legemidlets navn:

Selehold 240 mg spot-on solution for dogs 20.1↕40.0 kg

Selehold, 240 mg täpilähus koertele kehamassiga 20,1...40,0 kg

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Påflekking

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

240.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Påflekking:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP54AA05

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
EE

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:
5/11/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2127

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/11/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0395/004

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ EE FR DE EL HU IT LV LT NL PL PT RO SI SI ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049087>