

# Stronghold 240 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Geautoriseerd

- Selamectin

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Stronghold 240 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

**Toedieningsweg:**

Toediening als spot-on

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

**Withdrawal period by route of administration:**

Toediening als spot-on:

## • Hond

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA05

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status toelating:

Valid

---

### Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium SA

---

### Marketing authorisation date:

25/11/1999

---

### Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/11/1999

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-stronghold-v-050-var-x-0051-g-en.pdf

ema-puar-stronghold-v-050-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000563>