

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

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6  10.0 kg
Selehold 60 mg, otopina za nakapavanje za mačke 7,6-10,0 kg

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Toediening als spot-on:

- Kat

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:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

27/11/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/17-01/554

Wijzigingsdatum status toelating:

24/03/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0394/003

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

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

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048808>