

# Selehold 30 mg spot-on solution for dogs 2.6↕5.0 kg

Geautoriseerd

- Selamectin

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

Selehold 30 mg spot-on solution for dogs 2.6↕5.0 kg  
SELEHOLD 30 mg soluție spot-on pentru câini 2,6-5,0 kg

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Hond

### Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)  
30.00 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:**

Roemenië

---

**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:**

23/10/2018

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Krka d.d. Novo Mesto  
Tad Pharma GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

230158

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

23/10/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0395/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland  
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland 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](http://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/600000048789>