

Selehold 120 mg spot-on solution for dogs 10.1–20.0 kg

Autorisert

- Selamectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Selehold 120 mg spot-on solution for dogs 10.1–20.0 kg

Selehold 120 mg roztok na kvapkanie na kožu pre psy 10,1 kg - 20,0 kg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

120.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP54AA05

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
SI

Tilgjengelig i:
SI

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:
12/12/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/066/DC/18-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0395/003

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Preparatomtale

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