

SELAPRO 120 mg spot-on solution for medium dogs (10.1–20.0 kg)

Autorisert

- Selamectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SELAPRO 120 mg spot-on solution for medium dogs (10.1–20.0 kg)

SELAPRO 120 mg spot-on solution for medium dogs (10.1–20.0 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:
Irland

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:
26/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

VPA22664/144/006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/10/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0391/006

Gjeldende medlemsstater:

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

Dokumenter

Preparatomtale

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