

Stronghold 30 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Autorizado

- Selamectin

Product identification

Nome do medicamento:

Stronghold 30 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Unção punctiforme:

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AA05

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

25/11/1999

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

25/11/1999

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

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/02/2024

[Baixar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000000863>