

Stronghold 240 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Autorizado

- Selamectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Stronghold 240 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:**Unção punctiforme:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA05

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

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 , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponível em:

Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium SA

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/11/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

25/11/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/02/2024

[Descarregar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000563>