

# Stronghold 360 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Autorizado

- Selamectin

## Product identification

**Nome do medicamento:**

Stronghold 360 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](#)  
360.00 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:**

11/03/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/02/2024

[Baixar](#)

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/600000002673>