

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

Autorizado

- Selamectin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

Selehold 120 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета  
10,1–20 kg

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#)  
[inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)  
[islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
120.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/11/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2850

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/11/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0395/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Estónia França Alemanha Grécia  
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.