

# Selehold 60 mg solução para unção punctiforme para cães com 5,1–10,0 kg

Autorizado

- Selamectin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5.1–10.0 kg

Selehold 60 mg solução para unção punctiforme para cães com 5,1–10,0 kg

### 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](#)

60.00 miligrama(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:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

15/10/2018

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1210/02/18DFVPT

---

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

13/10/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0395/002

---

**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.

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048897>