

Selehold 45 mg solução para unção punctiforme para gatos 2,6 – 7,5 kg

Autorizado

- Selamectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2.6–7.5 kg

Selehold 45 mg solução para unção punctiforme para gatos 2,6 – 7,5 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](#)

45.00 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:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

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:

1209/02/18DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

13/10/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0394/002

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

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