

Selehold 360 mg spot-on solution for dogs 40.1–60.0 kg

Autorizado

- Selamectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Selehold 360 mg spot-on solution for dogs 40.1–60.0 kg

SELEHOLD 360 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS 40,1-60,0 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](#)

360.00 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:

Espanha

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:

17/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3726 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0395/005

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Estónia França 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.

Folheto informativo

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.