

SELASPOT 240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20.1-40.0 KG

Autorizat

- Selamectin

Product identification

Denumirea medicamentului:

SELASPOT 240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20.1-40.0 KG

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
240.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Administrare cutanată:

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA05

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

29/03/2023

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6603785 1/2023

Data modificării statusului autorizației:

29/03/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0431/007

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108782>