

Selehold 60 mg Spot-on Solution for Cats 7.6–10.0 kg

Oprávnený

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6–10.0 kg
Selehold 60 mg Spot-on Solution for Cats 7.6–10.0 kg

Účinná látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Použitie na určené miesto:

- Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

15/11/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 01656/4136

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/08/2022

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0394/003

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048814>