

File downloaded on 2026-01-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000108806>

# SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 7.6-10.0 KG

Ima dovoljenje  
za promet

- Selamectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 7.6-10.0 KG

SELASPOT 60 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA GATOS 7,6-10,0 Kg

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Dermalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Farmacevtska oblika:**

Kožni nanos, raztopina

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA05

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/03/2023

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

4169 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

22/03/2023

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

FR/V/0431/004

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)