

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041983>

# SELGIAN 20 KG FILM-COATED TABLET

Разрешен

- Selegiline hydrochloride

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

SELGIAN 20 KG FILM-COATED TABLET

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Филмирана таблетка

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN06AX90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Sante Animale

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/01/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

102381

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/01/1998

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

**Процедурен номер:**

FR/V/0104/001

**Засегнатата държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.