

# SELGIAN 20 KG

Autorizovaný

- Selegiline hydrochloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

SELGIAN 20 KG

SELGIAN 20 KG

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Potahovaná tableta

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorální podání:

- Pes

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN06AX90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Itálie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

20/01/1998

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

---

**Odpovědný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

102381

---

**Datum změny stavu registrace:**

20/01/1998

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0104/001

---

**Dotčený členský stát:**

Irsko Itálie Portugalsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

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