

# SELGIAN 10MG/TAB

## ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

Ovlašten

- Selegiline hydrochloride

### Product identification

**Naziv VMP-a:**

SELGIAN 10MG/TAB ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

---

**Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Ciljne vrste životinja:**

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

---

**Način primjene:**

Kroz usta

---

### Product details

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)  
10.00 miligram / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutski oblik:**

Obložena tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Kroz usta:**

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QN04BD01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

3/09/1997

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Ceva Sante Animale

---

**Odgovorno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj autorizacije:**

27203/04-09-1997/K-0113402

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/06/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986290>