

# SELGIAN 8 KG

Felhatalmazott

- Selegiline hydrochloride

## Product identification

### Készítmény neve:

SELGIAN 8 KG

SELGIAN 8 KG

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj(ok):

kutya

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Product details

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

### Gyógyszerforma:

Filmdoboz

### Withdrawal period by route of administration:

#### Oralis alkalmazás:

- kutya

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN06AX90

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

20/01/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ceva Sante Animale

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

102380

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/01/1998

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

FR/V/0103/001

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

## Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041980>