

SELGIAN 8 KG

Autorisert

- Selegiline hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

SELGIAN 8 KG

SELGIAN 8 KG

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN06AX90

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
FR

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:
9/08/1996

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/2371564 2/1996

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/08/2006

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0103/001

Gjeldende medlemsstater:

Irland IT PT

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041990>