

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Autorisiert

- Cabergoline

Product identification

Name des Arzneimittels:

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Kelactin 50 mikrogramm/ml belsőleges oldat kutyák és macskák számára A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Katze**
- **Hund**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02CB03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

17/08/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3201/X/12 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/08/2012

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0025/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Island Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000085401

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

Documents

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/05/2022

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005910>