

Laktostop 50 µg/ml Lösung

Zugelassen

- Cabergoline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Laktostop 50 µg/ml Lösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

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

QG02CB03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 50 Milliliter

(ID4) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 25 Milliliter

(ID3) 15 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 15 Milliliter

(ID2) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 10 Milliliter

(ID1) 3 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 3 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

10/07/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401645.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/01/2019

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2401645-parde-20211220.pdf