

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.

Zugelassen

- Cabergoline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.

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:

Flüssigkeit zum Einnehmen

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

QG02CB03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

9/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4222/X/20 NÉBIH ÁTI (7 ml-es palack és szájfecskén)

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0312/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Griechenland Ungarn
Irland Italien Litauen Polen Portugal Spanien

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