

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

Autorisiert

- Cabergoline

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

KABERGOVET 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS Y GATOS

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Flüssigkeit zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

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

QG02CB03

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Available in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

3968 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/02/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Packungsbeilage

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/600000032043>