

Finilac 50 mcg/ml

Autorizado

- Cabergoline

Product identification

Nombre del medicamento:

Finilac 50 mcg/ml

FINILAC 50 MICROGRAMMES/ML SOLUTION BUVABLE POUR CHIENS ET CHATS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG02CB03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

20/01/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten Und Sohn GmbH

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/3261205 5/2015

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/02/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0188/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España
Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035670>