

GALASTOP 50 microgramos/ml SOLUCIÓN ORAL PARA PERROS

Autorizado

- Cabergoline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GALASTOP 50 microgramos/ml SOLUCIÓN ORAL PARA PERROS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perras

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Microgramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QG02CB03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 frasco con 7 ml + cuentagotas de 1 ml
Caja con 1 frasco con 15 ml + cuentagotas de 1 ml
Caja con 1 frasco de 3 ml + cuentagotas de 0,7 ml
Caja con 1 frasco con tapón de aluminio con 24 ml + jeringa de 3 ml
Caja con 1 frasco con 3 ml + jeringa de 0,5 ml
Caja con 1 frasco con 7 ml + jeringa de 1 ml
Caja con 1 frasco de 15 ml + jeringa de 3 ml
Caja con 1 frasco de 15 ml + jeringa de 5 ml
Caja con 1 frasco con tapón de polietileno de 24 ml + jeringa de 3 ml
Caja con 1 frasco de 24 ml + jeringa de 5 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

688 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/1993

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado