

LACTOVET 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS

Autorizado

- Cabergoline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LACTOVET 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perras

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Perras

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 de 24 ml (con tapón de polietileno) y jeringa

Caja con 1 frasco de 15 ml (con tapón de polietileno) y jeringa

Caja con 1 frasco de 7 ml (con tapón de polietileno) y jeringa

Caja con 1 frasco de 3 ml (con tapón de polietileno) y jeringa

Caja con 1 frasco de 24 ml (con tapón de aluminio) y jeringa de 3 ml

Caja con 1 frasco de 3 ml (con tapón de aluminio) y cuentagotas de 0,7 ml

Caja con 1 frasco de 7 ml (con tapón de aluminio) y cuentagotas de 1 ml

Caja con 1 frasco de 15 ml (con tapón de aluminio) y cuentagotas de 1 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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale
Vetem SPA

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2071 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/09/2009

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055208>