

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Autorizado

- Cabergoline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Kelactin 50 mikrogramm/ml belsőleges oldat kutyák és macskák számára A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

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

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/08/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3201/X/12 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/08/2012

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0025/001

Estados miembros afectados:

Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia
Hungría Islandia Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Eslovaquia España Suecia

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

Generic of:

600000085401

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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