

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

Autorizado

- Cabergoline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Líquido 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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

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

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

29/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/20/2641/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0312/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Francia Grecia Hungría Irlanda Italia
Lituania Polonia Portugal España

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

Documentos

RV2641.pdf