

# 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.

Kabergovet 50 microgramas/ml solução oral para cães e gatos

### Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**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:**

3/12/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1385/01/20DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/11/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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