

# CALIERGOLIN 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats

Odobreno

- Cabergoline

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

CALIERGOLIN 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats

CALIERGOLIN 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS Y GATOS

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
50.00 mikrogram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna otopina

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QG02CB03

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/02/2017

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Broj odobrenja:**

3520 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/01/2023

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

PT/V/0126/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)