

Finilac 50 mcg/ml

Viðurkennt

- Cabergoline

Product identification

Heiti lyfs:

Finilac 50 mcg/ml

Finilac 50 microgramas/ml solução oral para cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Hundur**
- **Köttur**

ATC flokkun (dýralyf):

QG02CB03

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Portúgal

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

19/01/2015

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten Und Sohn GmbH

Ábyrgt yfirvald:

DGAV

Markaðsleyfisnúmer:

892/01/15DFVPT

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0188/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035676>