Kelactin 50 μg/ml oral solution

Autorizzato

• Cabergoline

Product identification

Denominazione del medicinale:

Kelactin 50 μg/ml oral solution ΚΕLACTIN 50 μg/ml πόσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

Principio attivo:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 50.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- . Gatto
- . Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet)	Codice anatomico	, terapeutico e	chimico	veterinario (codice	ATCvet):
---	-------------------------	-----------------	---------	---------------	--------	---------------	----

QG02CB03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Available in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in **English**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

3/06/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00381V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/07/2017

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0025/001

Stati membri interessati:

Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

Generic of:

600000085401

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005866