

# Criptolat 50 mcg/ml Roztwór doustny

Awtorizzat

- Cabergoline

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Criptolat 50 mcg/ml Roztwór doustny

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

50.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 microgram(s)/millilitre

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni orali

---

**Withdrawal period by route of administration:****Użu orali:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QG02CB03

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Poland

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Disponibbli biss fi [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

4/09/2019

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Fatro S.p.A.

---

**Awtorità responsabbli:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

2904

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

4/09/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057526>