

Finilac 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats

Autorisert

- Cabergoline

Product identification

Legemidlets navn:

Finilac 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02CB03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

10/07/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten Und Sohn GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10475/015/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/07/2015

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0188/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT LU NO
PL PT RO SI SI ES SE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035656>