

Finilac 50 mcg/ml

Geautoriseerd

- Cabergoline

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Finilac 50 mcg/ml

FINILAC 50 mcg/ml solutie orala pentru caini si pisici

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QG02CB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

5/04/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten und Sohn GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

200053

Wijzigingsdatum status toelating:

3/09/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0188/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035661>