

Finilac 50 mcg/ml

Autorisert

- Cabergoline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Finilac 50 mcg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QG02CB03

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DK

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
12/03/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:
Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten und Sohn GmbH

Ansvarlig myndighet:
Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

53808

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/03/2015

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.