

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Autorisert

- Cabergoline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kelactin 50 µg/ml oral solution

VEYLACTIN, 0.05mg/ml, Perorální roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

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:
CZ

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
25/09/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:
Veyx Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/106/12-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/08/2017

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0025/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros CZ DK FI FR DE EL HU IS IT LU NL NO PL PT SI ES SE

Generic of:

600000085401

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