

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000053577>

# Galastop vet. 50 mikrog/ml tipat, liuos

Dopuszczony

- Cabergoline

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Galastop vet. 50 mikrog/ml tipat, liuos

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Postać farmaceutyczna:**

Krople doustne, roztwór

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG02CB03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/10/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

11597

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/10/1994

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.