

LACTOVET 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS

Dopuszczony

- Cabergoline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LACTOVET 50 microgramos/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS

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](#) [słoweński](#) [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:

Roztwór doustny

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](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salud Animal S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/09/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Vetem SPA

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2071 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/09/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.

oznakowanie opakowań

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