

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000059767>

Galastop 50 mcg/1 ml Roztwór doustny

Dopuszczony

- Cabergoline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Galastop 50 mcg/1 ml Roztwór doustny

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](#)

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:

Roztwór doustny

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG02C

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:

Butelka ze szkła oranżowego typu III z zakrętką z HDPE i wkładką z LDPE na strzykawkę (15 ml); strzykawka polipropylenowa

Butelka ze szkła oranżowego typu III z zakrętką z HDPE i wkładką z LDPE na strzykawkę (7 ml); strzykawka polipropylenowa

Butelka ze szkła oranżowego typu III z zakrętką z HDPE i wkładką z LDPE na strzykawkę (3 ml); strzykawka polipropylenowa

Butelka ze szkła oranżowego typu III ; zamykana nakrętką aluminiową z polietylenową wkładką o pojemności 15 ml; szklany zakraplacz z pompką z PVC i pojemnik z polipropylenu lub strzykawkę o pojemności 3 ml

Butelka ze szkła oranżowego typu III ; zamykana nakrętką aluminiową z polietylenową wkładką o pojemności 7 ml; szklany zakraplacz z pompką z PVC i pojemnik z polipropylenu lub strzykawkę o pojemności 1 ml

Butelka ze szkła oranżowego typu III ; zamykana nakrętką aluminiową z polietylenową wkładką o pojemności 3 ml; szklany zakraplacz z pompką z PVC i pojemnik z polipropylenu lub strzykawkę o pojemności 1 ml

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/10/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0916

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/10/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego