

# Finilac 50 mcg/ml

Autorizado

- Cabergoline

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Finilac 50 mcg/ml

FINILAC 50 mcg/ml solutie orala pentru caini si pisici

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG02CB03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

5/04/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten und Sohn GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

200053

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/09/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0188/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia  
França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.