

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Autorizado

- Cabergoline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kelactin 50 µg/ml oral solution

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:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

22/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 188/12/05/1163

Data da alteração do estado de autorização:

22/05/2012

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0025/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia
Hungria Islândia Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000085401

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.