

Kelactin 50 µg/ml oral solution

Autorizado

- Cabergoline

Product identification

Nome do medicamento:

Veylactin vet 50 mikrogram/ml mikstur, oppløsning til hund og katt
Kelactin 50 µg/ml oral solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
50.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

- **Cat**
 - **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG02CB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

14/05/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

11-8256

Data de alteração do estado de autorização:

16/02/2017

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000085401](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005611>