

# VEYLACTIN 50 microgramas/ml solução oral para cães e gatos

Autorizado

- Cabergoline

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VEYLACTIN 50 microgramas/ml solução oral para cães e gatos

### **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:**

Portugal

---

**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:**

23/02/2012

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

442/01/12DFVPT

---

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

31/08/2022

---

**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](http://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.

## Combined File of all Documents