

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.

Autorizado

- Cabergoline

Product identification

Nome do medicamento:

Kabergovet 50 microgram/ml oral solution for dogs and cats.
Kabergovet, 50µg/ml, Perorální roztok

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:

Líquido oral

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG02CB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

7/01/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/004/21-C

Data de alteração do estado de autorização:

7/01/2021

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0312/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa França Grécia Hungria Irlanda Itália
Lituânia Polónia Portugal Espanha

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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/600000031998>