

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

Autorizado

- Cabergoline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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:

Líquido oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02CB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

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:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

29/12/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/20/2641/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

29/12/2020

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV2641.pdf