

Galastop 50 µg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai suņiem

Autorizat

- Cabergoline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Galastop 50 µg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai suņiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

-

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
50.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02CB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

16/12/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:V/NRP/03/1618

Data modificării statusului autorizației:16/12/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.