

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

Autorizat

- Cabergoline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Kaberstop 50 microgram/ml orale oplossing voor honden en katten

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Lichid oral

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Câine

-

Pisică

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

14/01/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 125929

Data modificării statusului autorizației:

25/01/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0333/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.