

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

Oprávněný

- Cabergoline

Product identification

Názov lieku:

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

Kabergovet 50 microgramas/ml solução oral para cães e gatos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna kvapalina

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG02CB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Available in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Marketing authorisation date:

3/12/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1385/01/20DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0312/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko
Litva Poľsko Portugalsko Španielsko

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032042>