

GALASTOP 5MG/100ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje za
promet

- Cabergoline

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

GALASTOP 5MG/100ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Cat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG02CB03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Hellas LLC

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

20/10/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetem S.p.A.

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

53482/19-07-2012/K-0087701

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/06/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obišcite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.