

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000106500>

# Prascend 1 mg tablets for horses

Разрешен

- Pergolide mesilate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Prascend 1 mg tablets for horses

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
1.31 milligram(s) / 1.00 Таблетка

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

**Карентен срок по начин на приложение:**

Перорално приложение:

•

**коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN04BC02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Iceland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/06/2012

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Отговорен орган:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

IS/2/12/005/01

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/01/2015

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0130/001

---

**Засегната държава членка:**



## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401219-paren-20200625.pdf