

# Prascend 1 mg tablets for horses

Registrováno

- Pergolide mesilate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Prascend 1 mg tablets for horses

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
1.31 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

## Perorální podání:

- 

### **Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)**

- Maso. 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.

- Mléko. 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.

---

## **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QN04BC02

---

## **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

## **Stav registrace:**

Valid

---

## **Registrováno v:**

Nizozemsko

---

## **Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum registrace:**

24/05/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 110598

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/02/2022

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0130/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Finsko Francie

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

Irsko Itálie Lucembursko Nizozemsko Norsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2401219-paren-20200625.pdf