

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:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

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:

30/05/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Haupt Pharma Amareg GmbH

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V421635

Datum změny stavu registrace:

30/05/2012

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Combined File of all Documents

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

Označení na obalu

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

2401219-paren-20200625.pdf