

# Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses

Registrováno

- Pergolide mesilate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kůň

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

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

---

**Léková forma:**

Potahovaná tableta

---

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

QN04BC02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

24/08/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

V7001704.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/08/2021

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0357/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

[Dostupné pouze v Spanish German Estonian English French Italian Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

[Dostupné pouze v Spanish German Estonian English French Italian Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Norsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#)

[Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#) [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.