

# Prasequine 1 mg tablets for horses

Registrováno

- Pergolide

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Prasequine 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](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

- 

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

- Not applicable. 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:**

Litva

---

**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](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Datum registrace:**

12/03/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Příslušný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/23/2738/001-005

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/04/2026

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0368/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko

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

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

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva

Norsko Polsko Portugalsko Slovensko 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.

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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