

# Pergoquin, 1 mg tablets for horses

Autorizovaný

- Pergolide

## Product identification

**Název léčivého přípravku:**

Pergoquin, 1 mg tablets for horses

Pergoquin 1,31 mg Tabletky

**Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

**Cílové druhy zvířat:**

Kůň

**Způsob podání:**

Perorální podání

## Product details

**Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Piece

**Léková forma:**

Tablety

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorální podání:**

• Kůň

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN04BC02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Polsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Polish](#)

K dispozici pouze v [Polish](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

21/01/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lelypharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2938

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/03/2022

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0295/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032725>