

Prascend 1mg Tabletten für Pferde

Zugelassen

- Pergolide mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prascend 1mg Tabletten für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.31 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 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.

- Milch. 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.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN04BC02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

20/08/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401219.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/2014

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0130/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Island Irland Italien
Luxemburg Niederlande Norwegen Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/03/2025

[Herunterladen](#)

2401219-paren-20200625.pdf