

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000063543>

# Prascend 1 mg Tabletten für Pferde

Zugelassen

- Pergolide mesilate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Prascend 1 mg 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

**Abgaberegung:**

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

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Österreich

**Verfügbar in:**

Österreich

**Packungsbeschreibung:**

100 Tabletten in Blister aus Polyamid/Aluminiumfolie/UPVC und einer Deckfolie aus Aluminium und einer hitzeversiegelten Vinyl-Beschichtung

60 Tabletten in Blister aus Polyamid/Aluminiumfolie/UPVC und einer Deckfolie aus Aluminium und einer hitzeversiegelten Vinyl-Beschichtung

160 Tabletten in Blister aus Polyamid/Aluminiumfolie/UPVC und einer Deckfolie aus Aluminium und einer hitzeversiegelten Vinyl-Beschichtung

91 Tabletten in Blister aus Polyamid/Aluminiumfolie/UPVC und einer Deckfolie aus Aluminium und einer hitzeversiegelten Vinyl-Beschichtung

480 Tabletten in Blister aus Polyamid/Aluminiumfolie/UPVC und einer Deckfolie aus Aluminium und einer hitzeversiegelten Vinyl-Beschichtung

---

## 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:**

26/04/2012

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

8-01073

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/04/2012

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2401219-paren-20200625.pdf