

Prascend 1 mg tablets for horses

Zugelassen

- Pergolide mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prascend 1 mg tablets for horses

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:

Irland

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:

21/05/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10454/011/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2010

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

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

2401219-paren-20200625.pdf