

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Zugelassen

- Pergolide mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Pergocoat, 2 mg õhukese polümeerikattega tabletid hobustele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.62 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmtablette

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:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

1/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2303

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0357/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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