

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Autorizado

- Pergolide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Not approved for use in horses intended for human consumption. Not approved for mares producing milk for human consumption.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN04BC02

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 127312

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.