

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Autorizado

- Pergolide mesilate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Pergosafe 0,5 mg Filmtabletten für Pferde

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](#)

0.66 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN04BC02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)

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:

17/09/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

840811

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0357/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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