

# Prasequine 1 mg tablets for horses

Autorizado

- Pergolide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Prasequine 1 mg tablets for horses

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caballos no destinados a consumo humano

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caballos no destinados a consumo humano**

- Not applicable. 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.

---

**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:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/01/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1548/01/23DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/04/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0368/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega Polonia  
Portugal Eslovaquia 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](http://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.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

### Package Leaflet and Labelling

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