

# Prascend 1 mg tablets for horses

Volitatud

- Pergolide mesilate

## Ravimi identifitseerimine

**Ravimi nimetus:**

Prascend 1 mg tablets for horses

---

**Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

**Loomaliigid:**

hobune (muu kui toiduloom)

---

**Manustamisviis:**

Suukaudne

---

## Ravimiandmed

**Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
1.31 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Ravimvorm:**

Tablett

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Suukaudne:**

- 

**hobune (muu kui toiduloom)**

- liha ja söödavad koed. 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.

- piim. 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.

---

**Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QN04BC02

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Austria

---

**Saadaval:**

Austria

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

Termini tõlkekeel(ed) [German](#)

---

# Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Müügiloa kuupäev:**

26/04/2012

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Vastutav asutus:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Müügiloa number:**

8-01073

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

26/04/2012

---

**Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0130/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Taani Soome Prantsusmaa Island Iirimaa Itaalia Luksemburg  
Holland Norra Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2401219-paren-20200625.pdf