

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Volitatud

- Pergolide mesilate

Product identification

Ravimi nimetus:

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.66 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Õhukese polümeerikattega tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:
• **hobune**

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:
QN04BC02

Õiguslik tarnestaatus:
Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:
Valid

Authorised in:
Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Authorisation number:

VPA10980/042/001

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

18/08/2023

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

NL/V/0357/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986309>