

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 Filmomhulde tablet

Pergosafe 0.5 mg Comprimé pelliculé

Pergosafe 0.5 mg Filmtablette

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 anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QN04BC02

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

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 müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

14/09/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/09/2021

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse 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

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

Documents

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031543>