

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Faltschachtel für 60, 91, 100 und 160 Tabletten

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Prascend 1 mg Tabletten



2. WIRKSTOFF(E)

Jede Tablette enthält 1,0 mg Pergolid (als Pergolidmesilat 1,31 mg)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

60 Tabletten (6 x 10 Tabletten)

91 Tabletten (13 x 7 Tabletten)

100 Tabletten (10 x 10 Tabletten)

160 Tabletten (16 x 10 Tabletten)

4. ZIELTIERART(EN)

Pferd (nicht zur Lebensmittelproduktion)

5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.

7. WARTEZEITEN

Wartezeit:

Nicht zutreffend.

Nicht bei Pferden anwenden, die für die Gewinnung von Lebensmitteln bestimmt sind.

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25 °C lagern.
Blister im Umkarton aufbewahren.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

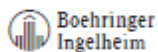
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.
Eine versehentliche Einnahme durch Menschen ist zu vermeiden. Siehe Packungsbeilage für
Warnhinweise für den Anwender.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS**14. ZULASSUNGSNUMMERN**

DE: Zul.-Nr. 401219.00.00
AT: Z. Nr. 8-01073

15. CHARGENBEZEICHNUNG

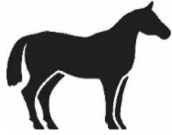
Lot {Nummer}

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Bündelpackung (480 Tabletten)

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Prascend 1 mg Tabletten



2. WIRKSTOFF(E)

Jede Tablette enthält 1,0 mg Pergolid (als Pergolidmesilat 1,31 mg)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

480 Tabletten

4. ZIELTIERART(EN)

Pferd (nicht zur Lebensmittelproduktion)

5. ANWENDUNGSGEBIETE

6. ARTEN DER ANWENDUNG

7. WARTEZEITEN

Wartezeit:

Nicht zutreffend.

Nicht bei Pferden anwenden, die für die Gewinnung von Lebensmitteln bestimmt sind.

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Siehe Packungsbeilage für Warnhinweise für den Anwender.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Eine versehentliche Einnahme durch Menschen ist zu vermeiden. Siehe Packungsbeilage für Warnhinweise für den Anwender.

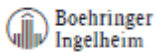
11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS



14. ZULASSUNGSNUMMERN

DE: Zul.-Nr. 401219.00.00
AT: Z. Nr. 8-01073

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN
--

Blister mit 7 oder 10 Tabletten
--

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Prascend



2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN
--

1 mg

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}