

Pergolide GNRC 1 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Myönnetty

- Pergolide

Valmisteeseen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Pergolide GNRC 1 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Hevonen

- Not applicable. no withdrawal period

Niet goedgekeurd voor gebruik bij paarden die bestemd zijn voor humane consumptie.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN04BC02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alfasan Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/04/2022

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Alfasan Nederland B.V.

Lely Pharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 127313

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/02/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.