

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Autorisé

- Pergolide mesilate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.62 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN04BC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/08/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1445/03/21DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/06/2026

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0357/003

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.