

# Prascend 1 mg tablets for horses

Autorisé

- Pergolide mesilate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Prascend 1 mg tablets for horses

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Cheval (non producteur de denrées)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.31 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Cheval (non producteur de denrées)**

- Viande et abats. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

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

QN04BC02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Islande

---

**Disponible en:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/06/2012

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/12/005/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/01/2015

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0130/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande France Islande Irlande Italie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

2401219-paren-20200625.pdf