

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Autorisé

- Pergolide mesilate

Product identification

Dénomination du médicament:

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.66 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:
• Cheval

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QN04BC02

Statut juridique de la production:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Authorised in:
Irlande

Description de l'emballage:
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](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10980/042/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/08/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0357/001

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986309>