

# Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Autorisé

- Pergolide mesilate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Pergocoat 0,5 mg Filmdragerad tablett

### 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

0.66 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:**

Suède

---

**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:**

5/01/2022

---

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

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

61053

---

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

5/01/2022

---

**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)

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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