

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ga/600000108818>

Pergolide GNRC 1 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Údaraithe

- Pergolide

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Pergolide GNRC 1 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

•

Horse

- Not applicable. no withdrawal period

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

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN04BC02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Alfasan Nederland B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

4/04/2022

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 127313

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

21/02/2023

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.