

# Prasequine 1 mg tablets for horses

Autorizzato

- Pergolide

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Prasequine 1 mg tablets for horses

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)**

- non applicabile. 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN04BC02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/06/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

59192/15-06-2023/K-0257701

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/06/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0368/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Norvegia Polonia  
Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.