

Prascend 1 mg tablets for horses

Autorizzato

- Pergolide mesilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Prascend 1 mg tablets for horses
PRASCEND 1 MG COMPRIMES POUR CHEVAUX

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](#)
1.31 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. 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.

- latte. 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:

Francia

Disponibile in:

Francia

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:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5590767 9/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/05/2017

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0130/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Islanda Irlanda Italia

Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia 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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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