

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Autorizzato

- Pergolide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa rivestita con film

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not approved for use in horses intended for human consumption. Not approved for 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:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/09/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 127312

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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