

Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses

Autorizzato

- Pergolide mesilate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses
Pergosafe 1 mg film-coated tablets for horses

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:
• Cavallo

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QN04BC02

Status giuridico della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Authorised in:
Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:
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.

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10980/042/002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/08/2023

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0357/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

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

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986314>