

Prasequine 1 mg tablets for horses

Autorizzato

- Pergolide

Product identification

Denominazione del medicinale:

Prasequine 1 mg tablets for horses

Prasequin vet. 1 mg tabletki

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

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:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

27/01/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3239

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984140>