

Prascend 1 mg tablets for horses

Atļautas

- Pergolide mesilate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Prascend 1 mg tablets for horses

Prascend 1 mg Tablet

Prascend 1 mg Comprimé

Prascend 1 mg Tablette

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Neproduktīvais zirgs

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.31 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Farmaceitiskā forma:

Tablete

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
Iekšķīgai lietošanai:**

-

Neproduktīvais zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 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.

- Piens. 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.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN04BC02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Belgium

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/05/2012

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

BE-V421635

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/05/2012

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0130/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.