

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Autorisert

- Pergolide mesilate

Product identification

Legemidlets navn:

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Pergosafe 0.5 mg film-coated tablets for horses

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.66 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:
• hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN04BC02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

18/08/2023

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10980/042/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/08/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0357/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986309>