

Pergoquin, 1 mg tablets for horses

Autorisert

- Pergolide

Product identification

Legemidlets navn:

Pergoquin, 1 mg tablets for horses

Pergoquin 1 mg tablety pre kone

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 milligram / 1.00 Stykk

Legemiddelform:

Tablett

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:
SI

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](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:
16/12/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

96/052/DC/19-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/12/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0295/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT 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/600000032733>