

# Prascend 1 mg tablets for horses

Geautoriseerd

- Pergolide mesilate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Prascend 1 mg tablets for horses  
Prascend 1 mg Tablett

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Niet te consumeren paarden

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.31 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Niet te consumeren paarden**

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN04BC02

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Status toelating:**

Valid

**Authorised in:**

Zweden

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

2/08/2012

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

46821

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

2/08/2012

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0130/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk IJsland Ierland Italië  
Luxemburg Nederland Noorwegen Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063527>