

# Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Geautoriseerd

- Pergolide mesilate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses  
Pergosafe 2 mg Filmtabletten für Pferde

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
2.62 milligram(s) / 1.00 Piece

---

**Farmaceutische vorm:**

Filmomhulde tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- Paard
- 

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

:

QN04BC02

---

**Afleverstatus:**Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Oostenrijk

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

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

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

840813

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

17/09/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0357/003

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

Bijsluiters

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.

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/600000028587>