

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Toegelaten

- Pergolide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pergolide GNRC 0,5 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Not approved for use in horses intended for human consumption. Not approved for mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QN04BC02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Nederland

Verpakkingsomschrijving:

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (240 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (160 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (120 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (100 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (90 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (60 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (30 tabletten)

OPA/aluminium/PVC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (10 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (240 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (160 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (120 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (100 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (90 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos. (60 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten, in kartonnen doos (30 tabletten)

PVC/PE/PVDC-aluminium blisters, met elk 10 tabletten in een kartonnen doos (10 tabletten)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

7/09/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 127312

Datum toelatingswijziging:

10/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents