

Pergolide GNRC 1 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Toegelaten

- Pergolide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pergolide GNRC 1 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](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Not applicable. no withdrawal period

Niet goedgekeurd voor gebruik bij paarden die bestemd zijn voor humane consumptie.

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:

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 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:

4/04/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 127313

Datum toelatingswijziging:

21/02/2023

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

Documenten

Combined File of all Documents