

Prasequine 1 mg Tablet

Toegelaten

- Pergolide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Prasequine 1 mg tablets for horses

Prasequine 1 mg Comprimé

Prasequine 1 mg Tablet

Prasequine 1 mg Tablette

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Niet te consumeren paarden

- Not applicable. 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 Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

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

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Handelsvergunningsdatum:

26/01/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V661064

Datum toelatingswijziging:

26/01/2023

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0368/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Noorwegen Polen
Portugal Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/05/2023

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

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

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/05/2023

[Downloaden](#)