

# Pergoquin 1 mg Tablet

Toegelaten

- Pergolide mesilate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Pergoquin 1 mg Tablet

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**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](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/10/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lelypharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V547626

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/10/2019

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0295/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen  
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2025

[Downloaden](#)

## Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2025

[Downloaden](#)

## Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2025

[Downloaden](#)

## Combined File of all Documents

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