

Prasequine 1 mg Tablets for Horses

Autorisert

- Pergolide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Prasequine 1 mg tablets for horses

Prasequine 1 mg Tablets for Horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

ikke matproduserende hest

- Ikke aktuelt. 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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN04BC02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/01/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 20916/3002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0368/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT NO PL PT SI ES
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet