

# Prascend 1 mg tablett til hest

Autorisert

- Pergolide mesilate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Prascend 1 mg tablett til hest

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

ikke matproduserende hest

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.31 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tablett

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

Oral bruk:

•

**ikke matproduserende hest**

- Slakt. 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.

- Melk. 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:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**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 Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

20/06/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

11-8625

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/07/2014

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0130/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK FI FR IS Irland IT LU NL NO SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2401219-paren-20200625.pdf