

# Prasequine 1 mg tablets for horses

Autorisert

- Pergolide

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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:**

DE

---

### **Tilgjengelig i:**

DE

---

### **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:**

27/12/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

V7007637.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/12/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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