

PERGOLIFE 1 MG COMPRIMES POUR CHEVAUX

Autorizado

- Pergolide mesilate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PERGOLIFE 1 MG COMPRIMES POUR CHEVAUX

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.31 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse (non food-producing)

- Not applicable. no withdrawal period

Interdit chez les chevaux destinés à la consommation humaine. Le cheval doit avoir été déclaré comme exclu de la consommation humaine, sur son livret d'identification, conformément aux dispositions réglementaires nationales. Interdit chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN04BC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Audevard

Data de autorização de introdução no mercado:

22/11/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7866428 7/2021

Data da alteração do estado de autorização:

22/11/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

fr-puar-600000040727-np-rpe666-fr.pdf