

# Prascend 1 mg tablets for horses

Autorizado

- Pergolide mesilate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Prascend 1 mg tablets for horses

---

**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)**

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN04BC02

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

**Estado da autorização:**

Autorizado

**Autorizado em:**

Noruega

**Disponibilidade:**

Noruega

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/06/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

11-8625

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/07/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0130/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Islândia Irlanda Itália

Luxemburgo Países Baixos Noruega Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2401219-paren-20200625.pdf