

File downloaded on 2026-03-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000063508>

# Prascend 1 mg tablets for horses

Oprávněný

- Pergolide mesilate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Prascend 1 mg tablets for horses

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1.31 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Tableta

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN04BC02

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

**Dostupné v:**

Nemecko

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Dátum registrácie lieku:**

20/08/2009

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Haupt Pharma Amareg GmbH

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Číslo registrácie:**

401219.00.00

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/10/2014

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0130/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Island Írsko Taliansko  
Luxembursko Holandsko Nórsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2401219-paren-20200625.pdf