

Prasequine 1 mg tablets for horses

Oprávnený

- Pergolide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Prasequine 1 mg tablets for horses

Prasequine 1 mg Comprimé

Prasequine 1 mg Tablet

Prasequine 1 mg Tablette

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Horse (non food-producing)

- Not applicable. 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:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dátum registrácie lieku:

26/01/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V661064

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/01/2023

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0368/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Portugalsko
Slovensko Španielsko 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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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

Písomná informácia pre používateľa

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