

PERGOLIFE 1 MG COMPRIMES POUR CHEVAUX

Ima dovoljenje za
promet

- Pergolide mesilate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PERGOLIFE 1 MG COMPRIMES POUR CHEVAUX

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1.31 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

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.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QN04BC02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetviva Richter GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/11/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lelypharma B.V.

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/7866428 7/2021

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/11/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

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