

Prascend 1 mg tablets for horses

Godkänd

- Pergolide mesilate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Prascend 1 mg tablets for horses

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.31 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN04BC02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

20/06/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

11-8625

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/07/2014

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0130/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Finland Frankrike Island Irland Italien
Luxemburg Nederländerna Norge Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2401219-paren-20200625.pdf