

# 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:**

Irland

---

### **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:**

21/05/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10454/011/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/05/2010

---

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

## Dokumenter

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