

# Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

Godkänd

- Pergolide mesilate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Pergosafe 2 mg film-coated tablets for horses

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Häst

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

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

---

**Läkemedelsform:**

Filmdragerad tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN04BC02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**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

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

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

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

12/08/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

1445/03/21DFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/06/2026

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0357/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien 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.