

Pergolide GNRC 2 mg filmomhulde tabletten voor paarden

Godkänd

- Pergolide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Pergolide GNRC 2 mg filmomhulde tabletten voor paarden

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](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Häst

- Not applicable. no withdrawal period

Niet goedgekeurd voor gebruik bij paarden die bestemd zijn voor humane consumptie.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN04BC02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

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:

4/04/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 127314

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/02/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.