

Prasequine 1 mg tablets for horses

Godkänd

- Pergolide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Prasequine 1 mg tablets for horses

Prasequine 1 mg Comprimé

Prasequine 1 mg Tablet

Prasequine 1 mg Tablette

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](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- Not applicable. 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:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

26/01/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V661064

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/01/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0368/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Norge Polen Portugal
Slovakien Spanien 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 och märkning

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.