

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Registrováno

- Altrenogest

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kůň

- Maso. 9 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG03DX90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Datum registrace:

1/10/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/124/001

Datum změny stavu registrace:

1/10/1997

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0155/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko
Itálie Lucembursko Nizozemsko Norsko Portugalsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.