

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

Faltschachtel für 150 ml-Flasche

1. Bezeichnung der Tierarzneimittels

Regumate® Equine 2,2 mg/ml Lösung zum Eingeben für Pferde
Altrenogest

2. Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

Altrenogest 2,20 mg/ml, Butylhydroxyanisol (E 320), Butylhydroxytoluol (E 321),
Sorbinsäure (E 200), Benzylalkohol

3. Darreichungsform

Lösung zum Eingeben.

4. Packungsgröße(n)

150 ml

5. < Zieltierart(en) >

Für Pferde (Stuten)

6. Anwendungsgebiete

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. Art der Anwendung

Zum Eingeben.

8. Wartezeit

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 9 Tage

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten den Kontakt mit diesem Tierarzneimittel meiden.

Dieses Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. Verfalldatum: verwendbar bis

verwendbar bis (mm/yy)

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 14 Tage

Nach dem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis: _____

11. Besondere Lagerungsbedingungen

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien

Entsorgungshinweis: Siehe Packungsbeilage.

Mit diesem Tierarzneimittel behandelte Futterreste sind zu verwerfen und nicht an andere Tiere zu verfüttern.

**13 Vermerk > Für Tiere <
sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame
Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich >**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. Kinderwarnhinweis

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers

DE: Intervet Deutschland GmbH
Feldstraße 1a
D-85716 Unterschleißheim

AT: Intervet GesmbH
Siemensstraße 107
A-1210 Wien

16. Zulassungsnummer

DE: Zul.-Nr. 400811.00.00

AT: Z. Nr. 8-00631

17. Chargenbezeichnung des Herstellers

Ch.-B.

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

Etikett 150-ml-Flasche

1. Bezeichnung der Tierarzneimittels

Regumate[®] Equine 2,2 mg/ml Lösung zum Eingeben für Pferde
Altrenogest

2. Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

Altrenogest 2,2 mg/ml

3. Darreichungsform

Lösung zum Eingeben.

4. Packungsgröße(n)

150 ml

5. < Zieltierart(en) >

6. Anwendungsgebiete

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. Art der Anwendung

Zum Eingeben.

8. Wartezeit

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 9 Tage

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

10. Verfalldatum: verwendbar bis

verwendbar bis (mm/yy)

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 14 Tage

11. Besondere Lagerungsbedingungen

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien

**13 Vermerk > Für Tiere <
sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame
Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich >**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. Kinderwarnhinweis

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers

DE: Intervet Deutschland GmbH
Feldstraße 1a
D-85716 Unterschleißheim

AT: Intervet GesmbH
Siemensstraße 107
A-1210 Wien

16. Zulassungsnummer

DE: Zul.-Nr. 400811.00.00

AT: Z. Nr. 8-00631

17. Chargenbezeichnung des Herstellers

Ch.-B.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben
Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben
Faltschachtel und Etikett für 250-ml-Flasche

1. Bezeichnung der Tierarzneimittels

Regumate® Equine 2,2 mg/ml Lösung zum Eingeben für Pferde
Altrenogest

2. Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

1 ml enthält:

Altrenogest	2,20 mg
Butylhydroxyanisol (E 320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluol (E 321)	0,07 mg
Sorbinsäure (E 200)	1,50 mg
Benzylalkohol	10,00 mg

3. Darreichungsform

Lösung zum Eingeben.

4. Packungsgröße(n)

250 ml

5. < Zieltierart(en) >

Für Pferde (Stuten)

6. Anwendungsgebiete

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. Art der Anwendung

Zum Eingeben.

8. Wartezeit

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 9 Tage

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten den Kontakt mit diesem Tierarzneimittel meiden. Dieses Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. Verfalldatum: verwendbar bis

verwendbar bis (mm/yy)

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach dem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis: _____

11. Besondere Lagerungsbedingungen

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien

Entsorgungshinweis: Siehe Packungsbeilage.

Mit diesem Tierarzneimittel behandelte Futterreste sind zu verwerfen und nicht an andere Tiere zu verfüttern.

13 Vermerk > Für Tiere < sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich >

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. Kinderwarnhinweis

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers

DE: Intervet Deutschland GmbH
Feldstrasse 1a
D-85716 Unterschleißheim

AT: Intervet GesmbH
Siemensstraße 107
A-1210 Wien

16. Zulassungsnummer

DE: Zul.-Nr. 400811.00.00

AT: Z. Nr. 8-00631

17. Chargenbezeichnung des Herstellers

Ch.-B.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

Faltschachtel und Etikett für die 300-ml-Flasche

1. Bezeichnung der Tierarzneimittels

Regumate[®] Equine 2,2 mg/ml Lösung zum Eingeben für Pferde
Altrenogest

2. Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

1 ml enthält:	
Altrenogest	2,20 mg
Butylhydroxyanisol (E 320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluol (E 321)	0,07 mg
Sorbinsäure (E 200)	1,50 mg
Benzylalkohol	10,00 mg

3. Darreichungsform

Lösung zum Eingeben.

4. Packungsgröße(n)

300 ml

5. < Zieltierart(en) >

Für Pferde (Stuten)

6. Anwendungsgebiete

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. Art der Anwendung

Zum Eingeben.

8. Wartezeit

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 9 Tage

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten den Kontakt mit diesem Tierarzneimittel meiden. Dieses Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. Verfalldatum: verwendbar bis

verwendbar bis (mm/yy)

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach dem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis: _____

11. Besondere Lagerungsbedingungen

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien

Entsorgungshinweis: Siehe Packungsbeilage.

Mit diesem Tierarzneimittel behandelte Futterreste sind zu verwerfen und nicht an andere Tiere zu verfüttern.

**13 Vermerk > Für Tiere <
sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame
Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich >**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. Kinderwarnhinweis

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers

DE: Intervet Deutschland GmbH
Feldstraße 1a
D-85716 Unterschleißheim

AT: Intervet GesmbH
Siemensstraße 107
A-1210 Wien

16. Zulassungsnummer

DE: Zul.-Nr. 400811.00.00

AT: Z. Nr. 8-00631

17. Chargenbezeichnung des Herstellers

Ch.-B.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

Faltschachtel und Etikett für die 1000-ml-Flasche

1. Bezeichnung der Tierarzneimittels

Regumate[®] Equine 2,2 mg/ml Lösung zum Eingeben für Pferde
Altrenogest

2. Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

1 ml enthält:	
Altrenogest	2,20 mg
Butylhydroxyanisol (E 320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluol (E 321)	0,07 mg
Sorbinsäure (E 200)	1,50 mg
Benzylalkohol	10,00 mg

3. Darreichungsform

Lösung zum Eingeben.

4. Packungsgröße(n)

1000 ml

5. < Zieltierart(en) >

Für Pferde (Stuten)

6. Anwendungsgebiete

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. Art der Anwendung

Zum Eingeben.

8. Wartezeit

Wartezeit:

Essbare Gewebe: 9 Tage

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten den Kontakt mit diesem Tierarzneimittel meiden. Dieses Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. Verfalldatum: verwendbar bis

verwendbar bis (mm/yy)

Dauer der Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach dem Anbrechen / Öffnen verwendbar bis: _____

11. Besondere Lagerungsbedingungen

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien

Entsorgungshinweis: Siehe Packungsbeilage.

Mit diesem Tierarzneimittel behandelte Futterreste sind zu verwerfen und nicht an andere Tiere zu verfüttern.

**13 Vermerk > Für Tiere <
sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame
Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich >**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept- und apothekenpflichtig

14. Kinderwarnhinweis

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers

DE: Intervet Deutschland GmbH
Feldstraße 1a
D-85716 Unterschleißheim

AT: Intervet GesmbH
Siemensstraße 107
A-1210 Wien

16. Zulassungsnummer

DE: Zul.-Nr. 400811.00.00

AT: Z. Nr. 8-00631

17. Chargenbezeichnung des Herstellers

Ch.-B.