

# Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Zugelassen

- Altrenogest

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Pferd

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QG03DX90

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

1/10/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10996/124/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/10/1997

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0155/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande Norwegen  
Portugal Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.