

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

Zugelassen

- Altrenogest

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG03DX90

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

150 ml braune, opake HPDE-Flasche mit Aluminiumschutzkappe und  
Plastikschraubverschluss

250 ml braune, opake HPDE-Flasche mit Aluminiumschutzkappe und  
Plastikschraubverschluss

300 ml braune, opake HPDE-Flasche mit Aluminiumschutzkappe und  
Plastikschraubverschluss

1000 ml braune, opake HPDE-Flasche mit Aluminiumschutzkappe und  
Plastikschraubverschluss

---

## 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 Ges.m.b.H.

---

**Zulassungsdatum:**

5/01/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00631

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/01/2005

---

**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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/12/2024

Updated on: 3/03/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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