

# Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Autorisiert

- Altrenogest

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2,2 mg/ml oral opløsning

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Pferd

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

### Withdrawal period by route of administration:

**zum Einnehmen:****• Pferd**

- Fleisch und Innereien. 9 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG03DX90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Dänemark

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

27/04/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

36941

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/04/2005

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049607>