

Regumate 4mg/ml Lösung zum Eingeben

Zugelassen

- Altrenogest

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Regumate 4mg/ml Lösung zum Eingeben

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

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

QG03DX90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 540 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Aluminium) mit 540 Milliliter
(ID1) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Aluminium) mit 1000
Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

22/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100413.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente