

# SUIFERTIL 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SUIFERTIL 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdas adultas

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
4.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 9 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG03DX90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/01/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

975/01/16RFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/11/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0199/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Alemania Hungría  
Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.