

# Regumate Equine 2.2 mg/ml Oral Solution for Horses

Autorizado

- Altrenogest

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Regumate Equine 2.2 mg/ml Oral Solution for Horses

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

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

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- 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:**

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

---

**Disponible en:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/04/2005

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 06376/3040

---

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

14/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0155/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania  
Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal Eslovaquia  
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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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