

# VIRBAGEST 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

VIRBAGEST 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Virbagest 4 mg/ml Drank

Virbagest 4 mg/ml Solution buvable

Virbagest 4 mg/ml Lösung zum Einnehmen

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Cerdas adultas

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible 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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/12/2007

---

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

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V308962

---

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

10/12/2007

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0367/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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