

VIRBAGEST 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VIRBAGEST 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

30/10/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400991.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2012

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

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.

Combined File of all Documents

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