

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:

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

28/03/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 05653/3032

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2021

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

Combined File of all Documents

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