

# VIRBAGEST 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

VIRBAGEST 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS  
VIRBAGEST 4 MG/ML SOLUTION BUvable POUR PORCS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdas adultas

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:****• Cerdas adultas**

- Meat and offal. 9 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QG03DX90

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Available in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

FR/V/1653578 3/2007

---

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

30/10/2012

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027821>