

# ALTRESYN 4 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR PORCINS

Autorisé

- Altrenogest

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALTRESYN 4 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR PORCINS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc (truie)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 9 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG03DX90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon pressurisé muni d'une pompe doseuse de 360 mL

Flacon de 1080 mL

Flacon de 540 mL

Boîte de 3 flacons pressurisés muni d'une pompe doseuse de 360 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/07/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0193876 4/2006

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/07/2011

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0198/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.