

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Autorisé

- Altrenogest

Product identification

Dénomination du médicament:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

• Cheval

- Viande et abats. 9 day

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

QG03DX90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Luxembourg

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/12/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Intervet Productions

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

V 817/04/12/0813

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2004

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0155/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Slovaquie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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