

KENNZEICHNUNG**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD****150 ml****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Regumate Equine 2,2 mg/ml orale oplossing voor paarden / solution orale pour chevaux/
Lösung zum Einnehmen für Pferde
Altrenogest

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Altrenogest 2,2 mg/ml - Butylhydroxyanisolum (E320) - Butylhydroxytoluenum (E321) -
Acidum sorbicum (E200) - Alcohol benzylicum

3. FARMACEUTISCHE VORM

Orale oplossing/Solution orale/ Lösung zum Einnehmen

4. VERPAKKINGSGROOTTE

150 ml

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paarden (merries)/Chevaux (juments)/Pferde (Stuten)

6. INDICATIES

Zie bijsluiter./Voir notice./Siehe Packungsbeilage.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Oraal/Oral

8. WACHTTIJD

Wachttijd: vlees en slachtafval: 9 dagen. Niet toegelaten bij lacterende dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Temps d'attente: viande et abats: 9 jours. Ne pas utiliser chez les animaux en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Wartezeit: Essbare Gewebe: 9 Tage. Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage

Vrouwen die tot de leeftijdscategorie behoren om kinderen te baren dienen contact met het product te vermijden.

Het product mag niet toegediend worden door personen met gekende of verwachte progesteron-afhankelijke tumoren of trombo-embolische aandoeningen.

Les femmes en âge de procréer doivent éviter contact avec le produit.

Le produit ne doit pas être manipulé par des personnes présentant des tumeurs progestérone-dépendantes connues ou suspectées ou des troubles thromboemboliques.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.:

Na opening, gebruik binnen/Après ouverture, utiliser endéans/Nach Öffnung, verbrauchen innerhalb von 14 d./j./T.

Gebruiken voor/Utiliser avant le/Verbrauchen bevor: _____

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring./Pas de précautions particulières de conservation./Keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijdering: zie bijsluiter. Resterend voeder moet veilig vernietigd worden en mag niet aan andere dieren gegeven worden.

Élimination: voir notice. Les restes de nourriture non consommée doivent être éliminés en toute sécurité et ne peuvent pas être administrés à d'autres animaux.

Beseitigung: siehe Packungsbeilage. Teilweise aufgebrauchtes Futter muss sicher vernichtet werden und darf nicht an andere Tiere verfüttert werden.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, indien van toepassing

Ad us.vet.

Op diergeneeskundig voorschrift/Sur prescription vétérinaire/Verschreibungspflichtig

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Conserver hors de la portée et de la vue des enfants.

Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet International B.V. vertegenwoordigd door/représenté par/vertreten durch
MSD Animal Health BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

16. NUMMER IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

BE-V269726

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**150 ml****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Regumate Equine 2,2 mg/ml orale oplossing voor paarden / solution orale pour chevaux/
Lösung zum Einnehmen für Pferde
Altrenogest

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Altrenogest 2,2 mg/ml

3. FARMACEUTISCHE VORM

Orale oplossing/Solution orale/ Lösung zum Einnehmen

4. VERPAKKINGSGROOTTE

150 ml

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

-

6. INDICATIES

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Oraal/Oral

8. WACHTTIJD

Wachttijd: vlees en slachtafval: 9 dagen. Niet toegelaten bij lacterende dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Temps d'attente: viande et abats: 9 jours. Ne pas utiliser chez les animaux en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Wartezeit: Essbare Gewebe: 9 Tage. Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Zie bijsluiter./Voir notice./Siehe Packungsbeilage.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.:

Na opening, gebruik binnen/Après ouverture, utiliser endéans/Nach Öffnung, verbrauchen innerhalb von 14 d./j./T.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

-

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

-

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, indien van toepassing

Ad us.vet.

Op diergeneeskundig voorschrift/Sur prescription vétérinaire/Verschreibungspflichtig

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Conserver hors de la portée et de la vue des enfants.

Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet International B.V. vertegenwoordigd door/représenté par/vertreten durch
MSD Animal Health BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

16. NUMMER IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

BE-V269726

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
250 ml**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Regumate Equine 2,2 mg/ml orale oplossing voor paarden / solution orale pour chevaux/
Lösung zum Einnehmen für Pferde
Altrenogest

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Pro ml:
Altrenogest 2,20 mg
Butylhydroxyanisolum (E320) 0,07 mg
Butylhydroxytoluenum (E321) 0,07 mg
Acidum sorbicum (E200) 1,50 mg
Alcohol benzylicum 10,00 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Orale oplossing/Solution orale/ Lösung zum Einnehmen

4. VERPAKKINGSGROOTTE

250 ml

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paarden (merries)/Chevaux (juments)/Pferde (Stuten)

6. INDICATIES

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Oraal/Oral

8. WACHTTIJD

Wachttijd: vlees en slachtafval: 9 dagen. Niet toegelaten bij lacterende dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Temps d'attente: viande et abats: 9 jours. Ne pas utiliser chez les animaux en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Wartezeit: Essbare Gewebe: 9 Tage. Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage

Vrouwen die tot de leeftijdscategorie behoren om kinderen te baren dienen contact met het product te vermijden.

Het product mag niet toegediend worden door personen met gekende of verwachte progesteron-afhankelijke tumoren of trombo-embolische aandoeningen.

Les femmes en âge de procréer doivent éviter contact avec le produit.

Le produit ne doit pas être manipulé par des personnes présentant des tumeurs progestérone-dépendantes connues ou suspectées ou des troubles thromboemboliques.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.:

Na opening, gebruik binnen/Après ouverture, utiliser endéans/Nach Öffnung, verbrauchen innerhalb von 28 d./j./T.

Gebruiken voor/Utiliser avant le/Verbrauchen bevor: _____

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor bewaring.

Pas de précautions particulières de conservation.

Keine besonderen Lagerungshinweise.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijdering: zie bijsluiter. Resterend voeder moet veilig vernietigd worden en mag niet aan andere dieren gegeven worden.

Élimination: voir notice. Les restes de nourriture non consommée doivent être éliminés en toute sécurité et ne peuvent pas être administrés à d'autres animaux.

Beseitigung: siehe Packungsbeilage. Teilweise aufgebrauchtes Futter muss sicher vernichtet werden und darf nicht an andere Tiere verfüttert werden.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, indien van toepassing

Ad us.vet. /Op diergeneeskundig voorschrift/Sur prescription vétérinaire/
Verschreibungspflichtig

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Conserver hors de la portée et de la vue des enfants.

Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Intervet International B.V. vertegenwoordigd door/représenté par/vertreten durch
MSD Animal Health BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

16. NUMMER IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

BE-V269726

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD****300 ml****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Regumate Equine 2,2 mg/ml orale oplossing voor paarden / solution orale pour chevaux/
Lösung zum Einnehmen für Pferde
Altrenogest

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Pro ml:

Altrenogest	2,20 mg
Butylhydroxyanisolum (E320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluenum (E321)	0,07 mg
Acidum sorbicum (E200)	1,50 mg
Alcohol benzylicum	10,00 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Orale oplossing/Solution orale/ Lösung zum Einnehmen

4. VERPAKKINGSGROOTTE

300 ml

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paarden (merries)/Chevaux (juments)/Pferde (Stuten)

6. INDICATIES

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Oraal/Oral

8. WACHTTIJD

Wachttijd: vlees en slachtafval: 9 dagen. Niet toegelaten bij lacterende dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Temps d'attente: viande et abats: 9 jours. Ne pas utiliser chez les animaux en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Wartezeit: Essbare Gewebe: 9 Tage. Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage

Vrouwen die tot de leeftijdscategorie behoren om kinderen te baren dienen contact met het product te vermijden.

Het product mag niet toegediend worden door personen met gekende of verwachte progesteron-afhankelijke tumoren of trombo-embolische aandoeningen.

Les femmes en âge de procréer doivent éviter contact avec le produit.

Le produit ne doit pas être manipulé par des personnes présentant des tumeurs progestérone-dépendantes connues ou suspectées ou des troubles thromboemboliques.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.:

Na opening, gebruik binnen/Après ouverture, utiliser endéans/Nach Öffnung, verbrauchen innerhalb von 28 d./j./T.

Gebruiken voor/Utiliser avant le/Verbrauchen bevor: _____

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor bewaring.

Pas de précautions particulières de conservation.

Keine besonderen Lagerungshinweise.

12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijdering: zie bijsluiter. Resterend voeder moet veilig vernietigd worden en mag niet aan andere dieren gegeven worden.

Élimination: voir notice. Les restes de nourriture non consommée doivent être éliminés et ne peuvent pas être administrés à d'autres animaux.

Beseitigung: siehe Packungsbeilage. Teilweise aufgebrauchtes Futter muss vernichtet werden und darf nicht an andere Tiere verfüttert werden.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, indien van toepassing

Ad us.vet. /Op diergeneeskundig voorschrift/Sur prescription vétérinaire/
Verschreibungspflichtig

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Conserver hors de la portée et de la vue des enfants.
Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Intervet International B.V. vertegenwoordigd door/représenté par/vertreten durch
MSD Animal Health BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

16. NUMMER IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

BE-V269726

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD****1000 ml****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Regumate Equine 2,2 mg/ml orale oplossing voor paarden / solution orale pour chevaux/
Lösung zum Einnehmen für Pferde
Altrenogest

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Pro ml:

Altrenogest	2,20 mg
Butylhydroxyanisolum (E320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluenum (E321)	0,07 mg
Acidum sorbicum (E200)	1,50 mg
Alcohol benzylicum	10,00 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Orale oplossing/Solution orale/ Lösung zum Einnehmen

4. VERPAKKINGSGROOTTE

1000 ml

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paarden (merries)/Chevaux (juments)/Pferde (Stuten)

6. INDICATIES

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Oraal/Oral

8. WACHTTIJD

Wachttijd: vlees en slachtafval: 9 dagen. Niet toegelaten bij lacterende dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Temps d'attente: viande et abats: 9 jours. Ne pas utiliser chez les animaux en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Wartezeit: Essbare Gewebe: 9 Tage. Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NODIG

Zie bijsluiter/Voir notice/Siehe Packungsbeilage

Vrouwen die tot de leeftijdscategorie behoren om kinderen te baren dienen contact met het product te vermijden.

Het product mag niet toegediend worden door personen met gekende of verwachte progesteron-afhankelijke tumoren of trombo-embolische aandoeningen.

Les femmes en âge de procréer doivent éviter contact avec le produit.

Le produit ne doit pas être manipulé par des personnes présentant des tumeurs progestérone-dépendantes connues ou suspectées ou des troubles thromboemboliques.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von Personen mit bekannten oder vermuteten Progesteron-abhängigen Tumoren oder Blutgerinnungsstörungen angewendet werden.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP.:

Na opening, gebruik binnen/Après ouverture, utiliser endéans/Nach Öffnung, verbrauchen innerhalb von 28 d./j./T.

Gebruiken voor/Utiliser avant le/Verbrauchen bevor: _____

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor bewaring.

Pas de précautions particulières de conservation.

Keine besonderen Lagerungshinweise.

12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Verwijdering: zie bijsluiter. Resterend voeder moet veilig vernietigd worden en mag niet aan andere dieren gegeven worden.

Élimination: voir notice. Les restes de nourriture non consommée doivent être éliminés en toute sécurité et ne peuvent pas être administrés à d'autres animaux.

Beseitigung: siehe Packungsbeilage. Teilweise aufgebrauchtes Futter muss sicher vernichtet werden und darf nicht an andere Tiere verfüttert werden.

13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET GEBRUIK, indien van toepassing

Ad us.vet. /Op diergeneeskundig voorschrift/Sur prescription vétérinaire/
Verschreibungspflichtig

14. VERMELDING “BUITEN HET BEREIK EN ZICHT VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Conserver hors de la portée et de la vue des enfants.
Außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Intervet International B.V. vertegenwoordigd door/représenté par/vertreten durch
MSD Animal Health BVBA - Lynx Binnenhof 5 - 1200 Brussel

16. NUMMER IN HET COMMUNAUTAIRE GENEESMIDDELENREGISTER

BE-V269726

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot: