

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Heimilað

- Altrenogest

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG03DX90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

36941

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2005

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0155/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Holland Noregur Portúgal Slóvakía
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.