

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Ekki
heimilað

- Altrenogest

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2,2 mg/ml belsóleges oldat lovaknak A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

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

QG03DX90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ungverjaland

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](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/08/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2664/X/10 MgSzH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/09/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0155/001

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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