

# Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Autorizzato

- Altrenogest

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 9 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG03DX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/12/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

INTERVET PRODUCTIONS

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

400811.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/03/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0155/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania  
Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo  
Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.