

# 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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**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 International B.V.

---

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

27/04/2005

---

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

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

36941

---

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

27/04/2005

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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