

ALTRESYN 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALTRESYN 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 9 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03DX90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

25/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

57802

Data da alteração do estado de autorização:

25/10/2018

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0198/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.