

SUIFERTIL 4 MG/ML ORAL SOLUTION FOR PIGS

Autorizado

- Altrenogest

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SUIFERTIL 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:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

5/02/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

56694

Data da alteração do estado de autorização:

5/02/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0199/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Alemanha Hungria
Irlanda Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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.

eu-puar-frv0199001-mr-rpe_106-en.pdf