

# 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:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**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:**

25/10/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401630.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/02/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.