

# Suifertil 4 mg/ml solução oral para suínos

Autorizado

- Altrenogest

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Suifertil 4 mg/ml solução oral para suínos

---

**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:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**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:**

5/01/2016

---

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

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

975/01/16RFVPT

---

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

20/11/2025

---

**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

português (PDF)

Publicado em: 20/11/2025

Descargar

eu-puar-frv0199001-mr-rpe\_106-en.pdf