

# Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Autorizado

- Altrenogest

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

### 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](#)

2.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Horse**

- 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:**

Irlanda

---

**Disponibilidade:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/10/1997

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10996/124/001

---

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

1/10/1997

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0155/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha  
Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal  
Eslováquia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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