

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 mikstur, oppløsning til hest

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:

Noruega

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 International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET PRODUCTIONS

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

04-2810

Data da alteração do estado de autorização:

27/10/2009

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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