

Regumate Equine 2.2 mg/ml Oral Solution for Horses

Autorizado

- Altrenogest

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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 [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
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:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

15/12/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET PRODUCTIONS

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 06376/3040

Data de alteração do estado de autorização:

14/11/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049624>