

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Oprávnený

- Altrenogest

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Horse

- Meat and offal. 9 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG03DX90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

1/10/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions S.A.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10996/124/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/10/1997

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0155/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Slovensko

Dostupné len v Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.