

# Regumate Equine 2.2 mg/ml oral solution for horses

Oprávněný

- Altrenogest

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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:**

Francúzsko

---

**Dostupné v:**

Francúzsko

---

**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

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/12/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/8393965 3/2004

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

3/12/2009

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.