

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Разрешен

- Menbutone

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

свиня

куче

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- **говеда**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

- **овца**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

- **свиня**

- Meat and offal. 3 day

- **куче**

Интравенозно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 3 day

The product is not administered to mares that produce milk for human consumption.

- **говеда**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

- **овца**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

- **свиня**

- Meat and offal. 3 day

- **куче**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA05AX90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/05/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценз:

130175

Дата на промяна в статуса на лиценз:

5/06/2022

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027079>