

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Неразрешен

- Menbutone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Налично само в [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

кон

- Meat and offal. 2 day

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

-

овца

- Meat and offal. 2 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 15 day

-

овца

- Meat and offal. 15 day

-

свиня

- Meat and offal. 15 day

Intramuscular and intravenous use:

-

говеда

- Milk. 2 day

•

овца

- Milk. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA05AX90

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Greek](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Portuguese](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/05/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

18394/11-03-2013/K-0113701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/06/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991654>