

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Ikke
autoriseret

- Menbutone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får
Svin
Hund
Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

Får

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 3 dag

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

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

Får

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA05AX90

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

25/05/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

130175

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.