

Genestran 75 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs
Genestran 75 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Rind
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- Milk. 0 day

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

5 x 20 ml Durchstechflaschen aus Klarglas (Typ I) mit je einem Chlorobutyl-Gummistopfen und Aluminium-Bördelkappe

50 ml Durchstechflasche aus Klarglas (Typ I) mit einem Chlorobutyl-Gummistopfen und Aluminium-Bördelkappe

20 ml Durchstechflasche aus Klarglas (Typ I) mit einem Chlorobutyl-Gummistopfen und Aluminium-Bördelkappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

20/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01099

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0228/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Estland Frankreich Deutschland
Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/01/2017

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050166>