

# Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Zugelassen

- R-Cloprostenol sodium

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs  
Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Pferd  
Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

78.88 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- 

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

QG02AD90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

9/10/2009

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

VPA10826/010/001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/10/2009

---

### **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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.