

Genabil 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Pferde, Hunde

Zugelassen

- Menbutone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Genabil 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Pferde, Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

QA05AX90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Klarglasflasche (Typ I) mit 100 ml Injektionslösung, verschlossen mit einem Chlorobutyl- Gummistopfen und einer Aluminium-Bördelkappe im Umkarton

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

22/07/1965

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

12923

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/07/1965

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung