

# Genabil 100 mg/ml

Zugelassen

## Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Pferde, Hunde

- 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA05AX90

**Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung