

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Μη
εγκεκριμένο

- Menbutone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος
Σκύλος
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

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

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA05AX90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/05/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Life Sciences S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

130175

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/09/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.