

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

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs
Genestran, 75 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams ir kiaulėms

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

• Caballos

- Meat and offal. 1 Día

• Porcino

- Meat and offal. 1 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG02AD90

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Available in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

14/02/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/12/2104/001-003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/12/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0228/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Francia Alemania Islandia Italia
Letonia Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

RV2104.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050183>