

# 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

**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:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Luxemburgo

---

**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:**

27/10/2008

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número de autorización:**

V 670/08/11/0963

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

27/10/2008

---

**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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050185>