

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000072833>

# Genabil

Autorizado

- Menbutone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Genabil

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Perros

Ovino

Porcino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 2 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 2 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 2 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

- 

### **Ovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 2 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA05AX90

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Alemania

---

### **Disponible en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

26/05/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6022438.00.00

---

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

26/05/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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