

# Genabil 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce in pse

Menbutone

## Product identification

#### Dénomination du médicament:

Genabil 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce in pse

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

## **Espèces cibles:**

**Bovins** 

Cheval

Porc

Mouton

Chien

#### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

# **Product details**

# **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais

## Forme pharmaceutique:

Solution injectable

# Withdrawal period by route of administration:

### **Voie intraveineuse:**

#### Bovins

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.
- Lait. 2 day Mleko: 2 dneva.

#### Cheval

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.
- Lait. 2 day

Mleko: 2 dneva. Ne uporabite pri kobilah, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi. Not for use in mares whose milk is intended for human consumption.

#### Porc

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.

#### Mouton

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.
- Lait. 2 day Mleko: 2 dneva.

## . Chien

#### Voie intramusculaire:

#### Bovins

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.
- Lait. 2 day Mleko: 2 dneva.

#### . Porc

- Viande et abats. 3 day Meso in organi: 3 dni.

#### Mouton

- Lait. 2 day Mleko: 2 dneva.

#### . Chien

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

**QA05AX90** 

## Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### **Authorised in:**

Slovénie

## Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Slovenian

## Additional information

# **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

# Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

## Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

# Marketing authorisation date:

19/11/2021

# Sites de fabrication pour la libération des lots:

Labiana Life Sciences S.A.

# Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

#### Numéro de l'autorisation:

## Date de modification du statut de l'autorisation:

14/08/2002

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

## **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/60000014176