

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

Autorisé

- 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

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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.