

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

Autorisé

- R-Cloprostenol sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Cheval
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
78.88 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

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

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/05/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/043/11-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/05/2011

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0228/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Estonie France Allemagne Islande Italie
Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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