

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

Engedélyezett

- Menbutone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

juh

kutya

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

- Milk. 2 day Mleko: 2 dneva.

-

ló

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

- Milk. 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.

-

sertés

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

-

juh

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

- Milk. 2 day Mleko: 2 dneva.

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

- Milk. 2 day Mleko: 2 dneva.

-

sertés

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

-

juh

- Milk. 2 day Mleko: 2 dneva.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA05AX90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/11/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

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

Engedély száma:

NP/V/0152/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/08/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.