

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

Engedélyezett

- R-Cloprostenol sodium

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs  
Genestran, 75 mikrogrammi/ml süstelahus veistele, hobusteile ja sigadele

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
ló  
sertés

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
78.88 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

- 

**ló**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

- 

**sertés**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG02AD90

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett:**

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

---

**Elérhető:**

Estonia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

aniMedica GmbH

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

26/02/2012

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

### **Engedély száma:**

1689

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/02/2012

---

### **Referencia tagállam:**

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

---

### **Eljárás száma:**

IE/V/0228/001

---

### **Érintett tagállamok:**



Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050173>