

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

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 giorno

• Cavallo

- carne e visceri. 1 giorno

• Suino

- carne e visceri. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

9/10/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10826/010/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/10/2009

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0228/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Islanda Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050164>