

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

Autorizzato

- R-Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

78.88 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno
-

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

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/05/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/043/11-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2011

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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