

# 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 mikrogramov/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone a ošípané

### **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:**

Slovacchia

---

**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:**

12/07/2010

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/027/MR/10-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/07/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

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

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/600000050199>