

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000072833>

# Genabil

Autorizzato

- Menbutone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Genabil

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Suino

Cavallo

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 2 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 2 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschliessen.

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 2 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 2 giorno

---

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

QA05AX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

---

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/05/2004

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6022438.00.00

---

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

26/05/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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