

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Igaliotas

- Menbutone

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Genabil, 100 mg/ml, soluție injectabilă

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Šuo

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

• Avis

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

• Kiaulė

- Meat and offal. 3 day

• Šuo**Leisti į veną:****• Žirgas**

- Meat and offal. 3 day

The product is not administered to mares that produce milk for human consumption.

• Galvijai

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

• Avis

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day

• Kiaulė

- Meat and offal. 3 day

• Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA05AX90

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/05/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

130175

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/06/2022

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027079>