

GENABILIN INJ. 100ML ενέσιμο διάλυμα

Neautorizuotas

- Menbutone

Product identification

Vaisto pavadinimas:

GENABILIN INJ. 100ML ενέσιμο διάλυμα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

100.00 milligram(s) / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- **Galvijai**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

- **Avis**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 2 day

Leisti į veną:

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 15 day

- **Galvijai**

- Meat and offal. 15 day

- **Avis**

- Meat and offal. 15 day

- **Žirgas**

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

QA05AX90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos pažymėjimo numeris:

CY00066V

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/03/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095744>