

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Neregistruotas

- Menbutone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Portugalų](#)

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Intramuscular and intravenous use:

-

Galvijai

- Pienas. 2 d.

•

Avis

- Pienas. 2 d.

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

QA05AX90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

27/05/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

18394/11-03-2013/K-0113701

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/06/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet