

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Pilnvarots

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Product identification

Zāļu nosaukums:

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs
Genestran 75 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Aktīvā viela:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Mērķa sugas:

Liellops
Zirgs
Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskulārai lietošanai:**

• **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena
- Piens. 0 diena

• **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

• **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:
QG02AD90

Piegādes juridiskais statuss:

Pieejams tikai [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [German](#)

Pieejams tikai [German](#)

Pieejams tikai [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

20/06/2012

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-01099

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

26/10/2017

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

IE/V/0228/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

Pieejams tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050166>