

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 mikrogrammi/ml sūstelahus veistele, hobustele ja sigadele

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:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Available in:

Estonia

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

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:

26/02/2012

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Atbildīgā iestāde:

State Agency Of Medicines

Atļaujas numurs:

1689

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

26/02/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050173>