

GENABIL injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané, ovce a psy

Geautoriseerd

- Menbutone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

GENABIL injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané, ovce a psy

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken
Schaap
Hond
Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day Milk 48 hours

-

Hond

-

Rund

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day Milk 48 hours

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 2 day Milk 48 hours

-

Hond

-

Rund

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 2 day Milk 48 hours

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA05AX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

23/12/1994

Productielocaties partijvrijgifte:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/118/92-S

Wijzigingsdatum status toelating:

23/12/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036543>