

Genestran 75 µg/ml Oplossing voor injectie

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Genestran 75 µg/ml Oplossing voor injectie

Genestran 75 µg/ml Solution injectable

Genestran 75 µg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

• Paard

- Meat and offal. 1 day

• Varken

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QG02AD90

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:België

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

27/10/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V327311

Wijzigingsdatum status toelating:

27/10/2008

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0228/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland IJsland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050168>