

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

Geautoriseerd

- R-Cloprostenol sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Genestran 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs
Genestran 75 mikrogramov/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone a ošípané

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
78.88 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

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
- Milk. 0 hour

-

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](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

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:

12/07/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/027/MR/10-S

Wijzigingsdatum status toelating:

12/07/2010

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000050199>