

Genabil 100 mg/ml

Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Pferde, Hunde

Geautoriseerd

- Menbutone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Genabil 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Pferde, Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Schaap
Varken
Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus 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:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 48 hour

-

Hond

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 48 hour

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 48 hour

-

Hond

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 48 hour

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

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:Oostenrijk

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

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/07/1965

Productielocaties partijvrijgifte:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

12923

Wijzigingsdatum status toelating:

22/07/1965

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

Documents

Bijsluiters

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.

Etikettering

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/600000075804>