

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

Autorizat

- R-Cloprostenol sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

78.88 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

9/10/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10826/010/001

Data modificării statusului autorizației:

9/10/2009

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0228/001

State membre interesate:

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.