

Genestran 75 mikrogramm/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és sertések részére A.U.V.

Autorizat

- R-cloprostenol

Product identification

Denumirea medicamentului:

Genestran 75 mikrogramm/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és sertések részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Lapte. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• Cal

- Carne și organe. 0 day

• Porc

- Carne și organe. 0 day
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Medicus Partner Kft.

Marketing authorisation date:

27/10/2005

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Graeub

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

27/10/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076215>