

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Neautorizat

- Menbutone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 2 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

Intramuscular and intravenous use:

-

Bovine

- Milk. 2 zi

•

Oaie

- Milk. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA05AX90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/05/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

18394/11-03-2013/K-0113701

Data modificării statusului autorizației:

8/06/2023

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