

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Neoprávnený

- Menbutone

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Portugalsky](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 2 day

-

Cattle

- Meat and offal. 2 day

-

Sheep

- Meat and offal. 2 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day

-

Sheep

- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Intramuscular and intravenous use:

-

Cattle

- Milk. 2 day

-

Sheep

- Milk. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA05AX90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

27/05/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

18394/11-03-2013/K-0113701

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/06/2023

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