

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Ni
odobreno

- Menbutone

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Genabilin 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intravenska uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 2 day

-

govedo

- Meat and offal. 2 day

-

Sheep

- Meat and offal. 2 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 15 day

-

Sheep

- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Intramuscular and intravenous use:

-

govedo

- Milk. 2 day

-

Sheep

- Milk. 2 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA05AX90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/05/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

18394/11-03-2013/K-0113701

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/06/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet