

Revozyn RTU

Autorizovaný

- Penethamate hydriodide

Product identification

Název léčivého přípravku:

Revozyn RTU

Revozyn RTU 400 mg/ml Injektionssuspension für Rinder

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CE90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

18/07/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

402364.00.00

Datum změny stavu registrace:

18/07/2017

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0210/001

Dotčený členský stát:

Německo K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983010>