

# REVOZYN RTU 308,8 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

REVOZYN RTU 308,8 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 10 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/02/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.  
Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2986706 2/2017

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/01/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0229/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark France Hongrie Irlande Italie  
Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage