

Revozyn RTU

Autorisé

- Penethamate hydriodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Revozyn RTU

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:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

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:

18/07/2017

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

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

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402364.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0210/001

États membres concernés:

Allemagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.