

Revozyn RTU

Odobreno

- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Revozyn RTU

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
400.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:QJ01CE90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:Germany

Opis paketa:Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:Eurovet Animal Health B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/07/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

402364.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

8/06/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

NL/V/0210/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.