

Evomate RTU 400 mg/ml

Heimilað

- Penethamate hydriodide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Evomate RTU 400 mg/ml

Revozyn RTU 400 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák számára A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 10 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/02/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/2018

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0229/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Danmörk Frakkland Ungverjaland Írland
Ítalía Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.