

Revozyn RTU 400 mg/ml Suspension for Injection for Cattle

Heimilað

- Penethamate hydriodide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Revozyn RTU

Revozyn RTU 400 mg/ml Suspension for Injection for Cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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:Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:10/07/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 16849/3000

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/02/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0210/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland Bretland (Norður-Írland)

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.