

REVOZYN RTU

Autorizzato

- Penethamate hydriodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

Evomate RTU 400 mg/ml
REVOZYN RTU

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
400.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 4 giorno
- carni e frattaglie. 10 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

17/07/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105116

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/07/2018

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0229/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Francia Ungheria Irlanda
Italia Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 18/01/2023

[Scaricamento](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034067>