

Revozyn RTU

Igaliotas

- Penethamate hydriodide

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Revozyn RTU

Revozyn RTU 400 mg/ml suspensie voor injectie voor runderen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QJ01CE90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

3/10/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

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

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos pažymėjimo numeris:

REG NL 119575

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/02/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0210/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034317>