

Evomate RTU 400 mg/ml

Toegelaten

- Penethamate hydriodide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Evomate RTU 400 mg/ml

Revozyn RTU, 400mg/ml, Injekční suspenze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 10 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01CE90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:12/04/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/022/18-C

Datum toelatingswijziging:

28/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0229/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Denemarken Frankrijk Hongarije Ierland
Italië Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet