

Evomate RTU 400 mg/ml

Autorisert

- Penethamate hydriodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Evomate RTU 400 mg/ml

Revozyn RTU, 400 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

400.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag
- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Croatian

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/18-01/51

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/02/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0229/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR CZ DK FR HU Irland IT PL PT SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034055>