

Evomate RTU 400 mg/ml

Autorisert

- Penethamate hydriodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Evomate RTU 400 mg/ml

REVOZYN RTU

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

17/07/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105116

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/07/2018

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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