

# Evomate RTU 400 mg/ml

Oprávnený

- Penethamate hydriodide

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Evomate RTU 400 mg/ml

REVOZYN RTU 308,8 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**QJ01CE90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**Valid

---

**Registrovaný v/vo:**Francúzsko

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**9/02/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

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

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/2986706 2/2017

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/01/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0229/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Dánsko Francúzsko Maďarsko Írsko  
Taliansko Poľsko Portugalsko Slovensko Slovinsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.