

Evomate RTU 400 mg/ml

Oprávněný

- Penethamate hydriodide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Evomate RTU 400 mg/ml

Revozyn RTU 400 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo

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](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Registrovaný v/vo:Slovensko

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:18/01/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

DC/V/0602/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/01/2018

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Označenie obalu

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Combined File of all Documents

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