

# REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

Разрешен

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамукулно приложение:

•

#### говеда

- Meat and offal. 74 day Govedo: Meso in organi: 74 dni

- Milk. 108 hour Govedo: Mleko: 108 ur

•

#### овца

- Meat and offal. 74 day Ovce: Meso in organi: 74 dni

- Milk. 162 hour Ovce: Mleko: 162 ur

•

#### свиня

- Meat and offal. 74 day Prašiči: Meso in organi: 74 dni

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01RA01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Slovenia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/12/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

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

---

**Номер на разрешението за търговия:**

NP/V/0293/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/12/2001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.