

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

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 74 Tag Govedo: Meso in organi: 74 dni

- Milch. 108 Stunde Govedo: Mleko: 108 ur

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 74 Tag Ovce: Meso in organi: 74 dni

- Milch. 162 Stunde Ovce: Mleko: 162 ur

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 74 Tag Prašiči: Meso in organi: 74 dni

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

11/12/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

NP/V/0293/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/12/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.