

# Repen suspensão injectável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos

Εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Repen suspensão injectável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

313.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

- Γάλα. 108 Ώρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

Não usar em equinos destinados ao consumo humano

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

- Γάλα. 12 Ημέρα  
288 horas

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

- 

#### **Σκύλος**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

•

## **Γάτα**

- Meat and offal. 75 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01RA01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Portugal

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/08/1998

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
51244

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
1/03/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.