

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000055067>

# SACHET REPAS

No autorizado

- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SACHET REPAS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros prerrumiantes

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

## **Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 3 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Sobre de 100 g

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

25/03/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1860 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/05/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado