

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

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

•

##### **Bovino**

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

- Milk. 108 Hora(s)      Govedo: Mleko: 108 ur

•

##### **Ovino**

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

- Milk. 162 Hora(s)      Ovce: Mleko: 162 ur

•

##### **Porcino**

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

---

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

QJ01RA01

---

### Condiciones de dispensación:

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Disponible en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/12/2001

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

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

---

**Número de autorización:**

NP/V/0293/001

---

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

11/12/2001

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.