

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

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

313.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 75 giorno

- latte. 108 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 75 giorno

Não usar em equinos destinados ao consumo humano

-

Ovino

- carni e frattaglie. 75 giorno

- latte. 12 giorno
288 horas

-

Suino

- carni e frattaglie. 75 giorno

-

Cane

- carni e frattaglie. 75 giorno

-

Gatto

- carni e frattaglie. 75 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/08/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51244

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.