

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

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
313.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 75 day
- Milk. 108 hour

-

Paard

- Meat and offal. 75 day

Não usar em equinos destinados ao consumo humano

-

Schaap

- Meat and offal. 75 day
- Milk. 12 day 288 horas

-

Varken

- Meat and offal. 75 day

-

Hond

- Meat and offal. 75 day

-

Kat

- Meat and offal. 75 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/08/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51244

Datum toelatingswijziging:

1/03/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.