

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027521>

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

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

Autorisert

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

- Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
- Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

- storfe
- sau
- gris
- hund
- katt

Administrasjonsvei:

- Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

- Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250.00
milligram
/
1.00
milliliter
- Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200000.00
internasjonal(e) enhet(er)
/
1.00
milliliter

Legemiddelform:

- Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

- Intramuskulær bruk
 - storfe
 - Slakt
74
dag
Govedo: Meso in organi: 74 dni
 - Melk
108
time
Govedo: Mleko: 108 ur
 - sau
 - Slakt
74
dag
Ovce: Meso in organi: 74 dni
 - Melk
162
time
Ovce: Mleko: 162 ur
 - gris
 - Slakt
74
dag
Praši?i: Meso in organi: 74 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

- QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

- Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

- Gyldig

Autorisert i:

- SI

Tilgjengelig i:

- SI

Pakningsbeskrivelse:

- Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)
- Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

- Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

- Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

- Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

- 11/12/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

- Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

- NP/V/0293/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

- 11/12/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktinformasjon

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

[Andre språk \(1\)](#)

Slovenske (PDF)

Publisert på: 7/12/2021

[Nedlasting](#)