

REPEN

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

REPEN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

geit

sau

ikke matproduserende hest

katt

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
250.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 74 dag
- Melk. 108 time

-

geit

- Melk. 162 time
- Slakt. 74 dag

-

sau

- Slakt. 74 dag
- Melk. 162 time

-

gris

- Slakt. 74 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/06/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/06/1989

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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