

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

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
313.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 75 zi
- Lapte. 108 oră

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 75 zi
- Não usar em equinos destinados ao consumo humano

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 75 zi
- Lapte. 12 zi  
288 horas

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 75 zi

- 

##### **Câine**

- Carne și organe. 75 zi

- 

## **Pisică**

- Carne și organe. 75 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Portugal

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

25/08/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

51244

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/03/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.