

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

Godkänd

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Får

Svin

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
313.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

#### Nöt

- Meat and offal. 75 dygn
- Milk. 108 timme

- 

#### Häst

- Meat and offal. 75 dygn

Não usar em equinos destinados ao consumo humano

- 

#### Får

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

- 

#### Svin

- Meat and offal. 75 dygn

- 

#### Hund

- Meat and offal. 75 dygn

- 

**Katt**

- Meat and offal. 75 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01RA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Tillgänglig i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Finns tillgänglig endast på portugisiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

25/08/1998

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

51244

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/03/2010

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.