

# Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows  
Carepen vet 600 mg intramammarie, suspensjon til lakterende ku

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (laktující kráva)

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

### Léková forma:

Intramamární suspenze

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Intramamární podání:

- 

#### Skot (laktující kráva)

- Maso. 3 day

- Mléko. 6 day

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51CE09

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Norsko

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetcare Oy

---

**Datum registrace:**

20/01/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Animedica GmbH

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

19-13237

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/01/2021

---

**Referenční členský stát:**

Finsko

---

**Číslo procedury:**

FI/V/0110/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Německo

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044491>