

# Benzylpenicillin Vetcare 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorisiert

- Benzylpenicillin procaine

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Benzylpenicillin Vetcare 600 mg intramammary suspension for lactating cows  
Benzylpenicillin Vetcare 600 mg intramammaarisuspensio lypsävälle lehmälle

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Kuh, laktierend

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

### **Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramammäre Anwendung:****• Kuh, laktierend**

- Fleisch und Innereien. 3 day

- Milk. 6 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51CE09

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Finnland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetcare Oy

---

**Marketing authorisation date:**

1/04/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

15713

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/04/2002

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Finnland

---

**Verfahrensnummer:**

FI/V/0103/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Dänemark Island Norwegen Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044463>