

# Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Carepen vet 600 mg intramammaarjisuspensio lysäväälle lehmälle

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Kuh, laktierend

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

### **Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Kuh, laktierend**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 6 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ51CE09

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetcare Oy

---

**Zulassungsdatum:**

17/02/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

31720

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/02/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Finnland

---

**Verfahrensnummer:**

FI/V/0110/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Island Irland

Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

### 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.