

Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51CE09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 Injektoren (10 g) mit 100 Reinigungstüchern in einem Karton
100 Injektoren (10 g) mit 100 Reinigungstüchern in einem Karton
100 Injektoren (10 g) mit 100 Reinigungstüchern in einem Karton
100 Injektoren (10 g) mit 100 Reinigungstüchern in einem Karton
100 Injektoren (10 g) mit 100 Reinigungstüchern in einem Karton

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:

29/02/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836805

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/02/2016

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/09/2025

Updated on: 20/01/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/01/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/09/2025

Updated on: 20/01/2026

[Herunterladen](#)