

# Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Ubropen 600 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Ubropen 600 mg Suspension intramammaire

Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

### 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:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:**

20/05/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V497991

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/05/2016

---

**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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/05/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

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