

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 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:

Belgien

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:

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

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.