

# Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows  
UBROPEN 600 mg sospensione intramammaria per vacche in lattazione

### 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:**

Italien

---

**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:**

4/08/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

104713

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/01/2021

---

**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.

Combined File of all Documents

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.