

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorisiert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Carepen vet 600 mg intramammærie, suspensjon til lakterende ku

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

600.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:
intramammäre Anwendung:

-

Kuh, laktierend

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51CE09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetcare Oy

Marketing authorisation date:

20/01/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

19-13237

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 Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044491>