

# Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en lactación

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
600.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

•

**Vacas en lactación**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 6 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetcare Oy

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/05/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

63786

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/05/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Finlandia

---

**Número de procedimiento:**

FI/V/0110/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Francia Alemania Islandia Irlanda Italia  
Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.