

Ubropen 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Ubropen 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 6 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetcare Oy

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/04/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10832/002/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/04/2016

État membre de référence:

Finlande

Numéro de procédure:

FI/V/0110/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie France Allemagne Islande Irlande

Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.