

Carepen vet 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 sospensione intramammaria per vacche in lattazione

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:

Italie

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:

4/08/2016

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

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104713

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/01/2021

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 événements 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.

Fichier combinant tous les documents

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.