

# 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

Carepen vet 600 mg intramammär suspension

### 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:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## 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:**

20/08/2020

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

60141

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/08/2020

---

**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](http://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.