

# Ubropen 600 mg Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorizzato

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ubropen 600 mg Intramammary Suspension for Lactating Cows

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

### Via di somministrazione:

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

### Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in lattazione)**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 6 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

---

**Tipo di diritto:**

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetcare Oy

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/04/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 42810/4000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/06/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Finlandia

---

**Numero di procedura:**

FI/V/0110/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Francia Germania Islanda Irlanda Italia  
Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.