

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Ubropen 600 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Ubropen 600 mg Suspension intramammaire

Ubropen 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

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:

Belgio

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:

Marketing Authorisation

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:

20/05/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V497991

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/05/2016

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

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.