

Ubropen 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows
Ubropen 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
600.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CE09

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetcare Oy

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/04/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10832/002/001

Data de alteração do estado de autorização:

22/04/2016

Estado-Membro de referência:

Finlândia

Número de procedimento:

FI/V/0110/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia França Alemanha Islândia Irlanda Itália
Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Espanha Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044499>