

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Carepen vet 600 mg intramammary suspension for lactating cows

Carepen vet 600 mg intramammaarisuspensio lypsävälle lehmälle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 6 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CE09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Fínsko

Dostupné v:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetcare Oy

Dátum registrácie lieku:

17/02/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

31720

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/02/2016

Referenčný členský štát:

Fínsko

Číslo postupu:

FI/V/0110/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Island Írsko

Talianko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.