

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Registrováno

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)  
120247.00 international unit(s) / 1.00 Stříkačka

---

**Léková forma:**

Intramamární suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramamární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 10 day

- Mléko. 5 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Estonia

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum registrace:**

25/09/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Univet Limited

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1520

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/09/2008

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0221/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#)

[Nizozemsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.