

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 [Anglicky](#)

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [Anglicky](#)
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:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [Anglicky](#) [Francouzsky](#) [Chorvatsky](#) [Italsky](#) [Lotyšsky](#) [Finsky](#) [švédský](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [Anglicky](#) [Italsky](#) [Lotyšsky](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

25/08/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Univet Limited

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 642/08/11/0960

Datum změny stavu registrace:

25/08/2008

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0221/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [španělský](#) [Německy](#) [Estonsky](#) [Anglicky](#) [Francouzsky](#) [Italsky](#) [Holandsky](#) [Portugalský](#) [Slovensky](#) [Finsky](#) [švédský](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)
Dostupné pouze v [Estonsky](#) [Anglicky](#) [Francouzsky](#) [Litevský](#) [Portugalský](#) [švédský](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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