

Ubrolexin Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen

Autorisiert

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Ubrolexin Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 day

- Milk. 5 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RD01

Abgaberegulierung:

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

20 Euterinjektoren mit je 12 ml Suspension + 20 Zitzentücher (mit Isopropanol 70 %)

10 Euterinjektoren mit je 12 ml Suspension + 10 Zitzentücher (mit Isopropanol 70 %)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

28/08/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

AGES

Zulassungsnummer:

8-00759

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0221/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/09/2014

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053019>