

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Zugelassen

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
120247.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 5 Tag

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

QJ51RD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

5/08/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

MR/V/0343/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/08/2008

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 Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.