

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Εγκριμένο

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

210.36 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
120247.00 international unit(s) / 1.00 Σύριγγα

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομαστική οδός:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RD01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/08/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Univet Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/08/2008

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

IE/V/0221/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κύπρος

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.