

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Volitatud

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Product identification

Ravimi nimetus:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

UBROLEXIN intramamarna suspenzija za krave molznice v laktaciji

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Süstel

Turustatakse ainult [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 10 day

- piim. 5 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ51RD01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/08/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Univet Limited

Vastutav asutus:

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

Authorisation number:

MR/V/0343/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/08/2008

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0221/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053035>