

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Autorisé

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/09/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Univet Limited

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

1917 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2008

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0221/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.