

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Toegelaten

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
120247.00 international unit(s) / 1.00 Sput

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 5 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Univet Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/048/08-C

Datum toelatingswijziging:

9/09/2008

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0221/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.