

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorisert

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspensie voor intramammair gebruik

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspension intramammaire

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspension zur intramammären Anwendung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

210.36 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [English](#)

120247.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 10 dag

- Melk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RD01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/08/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V322131

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/08/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0221/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ EE FR DE EL HU IT LV LT LU NL PL PT RO SI SI
ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053020>