

# Ubrolexin Intramammary Suspension for Lactating Dairy Cows

Oprávněný

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ubrolexin Intramammary Suspension for Lactating Dairy Cows

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
210.36 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)  
120247.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

- 

**Cattle**

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

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/09/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Univet Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 61700/3019

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/04/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0221/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Talianko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.