

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Auktoriserad

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Product identification

Läkemedlets namn:

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:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RD01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/08/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Univet Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V322131

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2008

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0221/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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