

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorizado

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Product identification

Nombre del medicamento:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Ubrolexin sospensione intramammaria per bovine in lattazione

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

210.36 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponibile unicamente en [English](#)

120247.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• **Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 5 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/10/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Univet Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104073

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/10/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0221/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053011>