

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorizado

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

210.36 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 5 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Luxemburgo

---

**Disponible en:**

Luxemburgo

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/08/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Univet Limited

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 642/08/11/0960

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/08/2008

---

**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

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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