

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

210.36 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Per uso intramammario:

- 

#### bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 5 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RD01

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

### Autorizzato in:

Belgio

---

### Disponibile in:

Belgio

---

### Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/08/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Univet Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V322131

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/08/2008

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0221/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia  
Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.