

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Product identification

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 5 giorno

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

QJ51RD01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Available in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

25/08/2008

Siti di produzione 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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

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