

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 ενδομαστικό εναιώρημα για γαλακτοπαραγωγές αγελάδες κατά τη διάρκεια της γαλακτικής περιόδου

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:

Cipro

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:

2/11/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Univet Limited

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00177V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/10/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053002>