

# 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

---

### **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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**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:**

1/08/2008

---

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

Univet Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401157.00.00

---

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

22/11/2012

---

**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](#) [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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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