

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, intramaminé suspensija pieninēms karvēms laktācijas metu

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:

Lituania

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:

12/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Univet Limited

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/08/1805/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.