

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 suspensão intramamária para vacas leiteiras em lactação

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [Inglese](#)

Disponibile solo in [Inglese](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [Inglese](#)

210.36 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in Inglese

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:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

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:

23/07/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Univet Limited

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

095/01/08RFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/10/2025

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 Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese
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.