

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorizado

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Ubrolexin intramammális szuszpenzió laktáló tehenek részére A.U.V

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
210.36 miligramas(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
120247.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 dia
 - Milk. 5 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/08/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

2419/X/08 MgSzH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

4/08/2008

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0221/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.