File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000053016

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows



- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows Ubrolexin suspensie voor intramammair gebruik bij melkgevende koeien

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 210.36 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

Autorisado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

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:

18/07/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 102306

Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2022

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

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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