

# 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 suspensie voor intramammair gebruik bij melkgevende koeien

### 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 miligrama(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:

Países Baixos

---

### 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:**

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](http://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.