

# 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 intramamálna suspenzia pre laktujúce dojnice

---

### **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:**

Eslováquia

---

### **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:**

6/08/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Univet Limited

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/034/MR/08-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/08/2008

---

**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](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.