

# Ubrolexin

Zugelassen

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Ubrolexin

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

210.36 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

120247.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
  - Milch. 5 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51RD01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

1/08/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Univet Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401157.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/11/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0221/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2025

[Herunterladen](#)