

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Autorisé

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/11/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Univet Limited

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00177V

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/10/2012

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0221/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.