

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Autorisé

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows  
UBROLEXIN, Intramamární suspenze

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramammaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 10 day
  - Lait. 5 day
- 

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

QJ51RD01

---

**Statut juridique de la production:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Tchéquie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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

---

**Marketing authorisation date:**

9/09/2008

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Univet Limited

---

**Autorité responsable:**

USKVBL

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/048/08-C

---

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

9/09/2008

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

## Notice

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

## Etiquetage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053004>