

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton contenant 10 ou 20 seringues à usage unique et 10 ou 20 lingettes pour trayons

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Ubrolexin suspension intramammaire

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque seringue pour administration intramammaire de 10 g (12 ml) contient :

Substances actives :

200 mg de céfalexine (équivalent à 210 mg de monohydrate de céfalexine)

100 000 UI de monosulphate de kanamycine

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

10 x 10 g (avec 10 lingettes désinfectantes)

20 x 10 g (avec 20 lingettes désinfectantes)

4. ESPÈCES CIBLES

Bovins (vaches laitières en lactation).

5. INDICATIONS**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie intramammaire.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente :

Viande et abats : 10 jours

Lait : 5 jours

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE » UNIQUEMENT

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE : BE-V322131

LU : V 642/08/11/0960

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE****1 seringue à usage unique****1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Ubrolexin

2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVESCefalexinum 200 mg, Kanamycini monosulfas 100 000 I.U.
10 g**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp {mm/aaaa}