

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Viðurkennt

- KANAMYCIN MONOSULPHATE
- Cefalexin monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows  
Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)  
Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)  
120247.00 international unit(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Sprauta

---

**Lyfjaform:**

Spenalyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í spena:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 5 dagar

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ51RD01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

26/10/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Univet Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10454/016/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

26/10/2007

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0221/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053017>