

# Ubrolexin 13.3 mg/g Suspensie voor intramammair gebruik

Geautoriseerd

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspensie voor intramammair gebruik

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspension intramammaire

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspension zur intramammären Anwendung

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Smit

Alleen beschikbaar in [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Sput

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 5 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

België

---

**Available in:**

België

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/08/2008

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Univet Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Toelatingsnummer:**

BE-V322131

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/08/2008

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0221/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland  
Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal  
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053020>