

# Ubrolexin 13.3 mg/g Suspensie voor intramammair gebruik

Toegelaten

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Productidentificatie

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

Ubrolexin 13.3 mg/g Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

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

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Smit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Smit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 5 day

---

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

:

QJ51RD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Beschikbaar in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/08/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Univet Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V322131

---

**Datum toelatingswijziging:**

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/10/2025

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/10/2025

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/10/2025

[Downloaden](#)

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.