

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Toegelaten

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Productidentificatie

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

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

### **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 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
120247.00 international unit(s) / 1.00 Sput

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachtijd 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:**

Slovenië

---

**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:**

5/08/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Univet Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0343/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/08/2008

---

**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

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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