

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Autorisert

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

210.36 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
120247.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

---

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 10 dag

- Melk. 5 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

20/10/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Univet Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

1861

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/10/2008

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0221/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE Kypros CZ EE FR DE EL HU IT LV LT LU NL PL PT RO SI SI  
ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.