

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy COWS

Oprávněný

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Product identification

### Názov lieku:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

UBROLEXIN SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS LECHERAS EN LACTACIÓN

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamálne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 5 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

2/09/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Univet Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1917 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/09/2008

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0221/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053007>