

# Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

Godkänd

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Ubrolexin intramammary suspension for lactating dairy cows

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

120247.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

**Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramammär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 5 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51RD01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tjeckien

---

**Tillgänglig i:**

Tjeckien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

9/09/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Univet Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/048/08-C

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/09/2008

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0221/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal  
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.