

# Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramammális szuszpenzió  
szarvasmarháknek

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

280.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

### Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамамарно приложение:

- 

#### говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 37 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC25

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### Дата на разрешение за търговия:

26/10/2011

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Номер на разрешението за търговия:

3013/X/2011 MgSzH ATI

---

### Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/10/2011

---

### Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### Процедурен номер:

IE/V/0271/001

---

### Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.