

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

Autorizovaný

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Ubrostar dry cow 100 mg - 280 mg - 100 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Ubrostar dry cow 100 mg - 280 mg - 100 mg Suspension intramammaire

Ubrostar dry cow 100 mg - 280 mg - 100 mg Suspension zur intramammären

Anwendung

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

K dispozici pouze v [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

• Skot

- Maso. 10 day

- Mléko. 37 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51RC25

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Available in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/12/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V408003

Datum změny stavu registrace:

19/12/2011

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0271/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052224>