

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

Registrováno

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)  
280.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

---

**Léková forma:**

Intramamární suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramamární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 10 day
  - Mléko. 37 day
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Dostupné v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum registrace:**

12/12/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2161

---

**Datum změny stavu registrace:**

12/12/2011

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0271/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Česko Francie Maďarsko Nizozemsko Polsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko

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

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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