

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

Zugelassen

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg, интрамамарна супензия за крави

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

280.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
  - Milch. 37 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ51RC25

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

29/12/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1689

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/12/2011

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0271/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Niederlande

Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.