

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

Zugelassen

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RC25

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

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:

8/11/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 108011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0271/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Niederlande
Polen Rumänien 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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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