

# 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 intramammaire suspensie voor runderen

### 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

---

### Abgaberegung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen 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:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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.