

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)  
280.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día
  - Milk. 37 Día
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/11/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 108011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0271/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria República Checa Francia Hungría Países Bajos Polonia  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.