

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:

Eslovaquia

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:

2/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/060/DC/11-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/12/2011

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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