

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg, Intramammary Suspension for Cattle

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 Animal Health UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 08327/3026

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/07/2024

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052260>