

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

Autorisé

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramammális szuszpenzió  
szarvasmarháknak

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
280.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramammaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 10 day
  - Lait. 37 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC25

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Hongrie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/10/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3013/X/2011 MgSzH ÁTI

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/10/2011

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0271/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Tchéquie France Hongrie Pays-Bas Pologne Roumanie  
Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.