

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 intramammaire suspensie voor
runderen

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:

Pays-Bas

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:

8/11/1992

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

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 108011

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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