

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

Viðurkennt

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Heiti lyfs:

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

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramamarna suspenzija za krave

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins í boði í [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í spena:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 37 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ51RC25

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

18/01/2012

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0374/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

18/01/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0271/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052236>