

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

Autorizzato

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
280.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 37 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC25

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V408003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/12/2011

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0271/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Francia Ungheria Paesi Bassi Polonia
Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.