

# 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:**

Ungheria

---

**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:**

26/10/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3013/X/2011 MgSzH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/10/2011

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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