

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

Autorizzato

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle
UBROSTAR DRY COW 100 mg / 280 mg / 100 mg, suspensie intramamară pentru
bovine

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:

Romania

Disponibile in:

Romania

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:

16/12/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

170094

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/07/2024

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.

File combinato di tutti i documenti

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