

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg, Intramammary Suspension for Cattle

Autorizzato

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 37 giorno

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

QJ51RC25

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Animal Health UK Limited

Marketing authorisation date:

13/12/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 08327/3026

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2024

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052260>