

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

Autorisert

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Legemidlets navn:

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle
UBROSTAR SUSPENSION INTRAMAMMAIRE HORS LACTATION POUR BOVINS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

280.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 10 dag

- Melk. 37 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC25

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/10/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8001032 8/2011

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/01/2017

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0271/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ EE FR DE EL HU LV LT NL PL PT RO SI SI ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052231>