

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

Toegelaten

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
280.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 10 day
  - Milk. 37 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC25

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

29/12/2011

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Vergunningsnummer:**

0022-1689

---

### **Datum toelatingswijziging:**

29/12/2011

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0271/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Tsjechië Frankrijk Hongarije Nederland Polen Roemenië  
Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.