

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

Geautoriseerd

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 37 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC25

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/10/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/8001032 8/2011

Wijzigingsdatum status toelating:

18/01/2017

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0271/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

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