

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramammaire suspensie voor runderen

Toegelaten

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Ubrostar Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramammaire suspensie voor runderen

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:

Nederland

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:

8/11/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 108011

Datum toelatingswijziging:

26/01/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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