

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 Dry Cow 100 mg / 280 mg / 100 mg intramamarna suspenzija za krave

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:

Slovenië

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 Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

18/01/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Toelatingsnummer:

DC/V/0374/001

Wijzigingsdatum status toelating:

18/01/2012

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000052236>