

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

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:

16/12/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

170094

Datum toelatingswijziging:

30/07/2024

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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