

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg, Intramammary Suspension for Cattle

Geautoriseerd

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

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 Sput

Alleen beschikbaar in [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Sput

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sput

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](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 UK Limited

Marketing authorisation date:

13/12/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 08327/3026

Wijzigingsdatum status toelating:

20/07/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0271/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Frankrijk Hongarije Nederland Polen Roemenië
Slowakije Slovenië

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052260>