

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)
280.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 dia
 - Milk. 37 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC25

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

8/11/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 108011

Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0271/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa França Hungria Países Baixos Polónia
Roménia Eslováquia Eslovénia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.