

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

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle  
UBROSTAR DRY COW 100 mg / 280 mg / 100 mg, suspensie intramamară pentru  
bovine

### 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:

Roménia

---

### Disponibilidade:

Roménia

---

### 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:**

16/12/2012

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

170094

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

30/07/2024

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0271/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária República Checa França Hungria Países Baixos Polónia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.