

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

Oprávněný

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 37 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC25

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

16/12/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

170094

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/05/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0271/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko
Grécko Maďarsko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052234>