

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
280.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmacevtska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 37 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/12/2011

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

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

---

### **Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-1689

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

29/12/2011

---

### **Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Številka postopka:**

IE/V/0271/001

---

### **Zadevne države članice:**

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Latvian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Lithuanian Dutch Portuguese Romanian Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.