

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

Godkänd

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfat

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
280.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

---

**Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramammär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 37 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51RC25

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Tillgänglig i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

19/12/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V408003

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/12/2011

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0271/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Tjeckien Frankrike Ungern Nederländerna Polen Rumänien  
Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.