

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

Auktoriserad

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Product identification

Läkemedlets namn:

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle
UBROSTAR SUSPENSION INTRAMAMMAIRE HORS LACTATION POUR BOVINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramammär användning:**

- **Nöt**

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 37 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RC25

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/10/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/8001032 8/2011

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/01/2017

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0271/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052231>