

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorizovaný

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Název léčivého přípravku:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal Vet 2,6 g intramammaarisuspensio

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Stríkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Intramamární podání:****• Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QG52X

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Finsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

10/06/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Univet Limited

Odpovědný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

34920

Datum změny stavu registrace:

10/06/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0437/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Lichtenštejnsko

Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053077>