

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Registrováno

- Bismuth subnitrate, heavy

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Stríkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramamární podání:**

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG52X

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Univet Limited

Datum registrace:

22/01/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Univet Limited

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/1066721 1/2017

Datum změny stavu registrace:

22/01/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0437/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné 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

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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