

# 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:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Portugalsko

---

**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:**

14/12/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Univet Limited

---

**Příslušný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Registrační číslo:**

1158/01/17DFVPT

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/11/2023

---

**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 Španělsko 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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