

Ubroxeal blue Cattle (dry Cow) 2.6 g Suspension zur intramammären Anwendung

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ubroxeal blue Cattle (dry Cow) 2.6 g Suspension zur intramammären Anwendung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramammäre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QG52X

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Belgien

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:Univet Limited

Zulassungsdatum:

16/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V521955

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0437/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Liechtenstein Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/05/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)