

# Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

### 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

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Liechtenstein

---

**Packungsbeschreibung:**

20 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 20 Reinigungstüchern

60 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 60 Reinigungstüchern

120 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 120 Reinigungstüchern

---

## 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:**

9/02/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Univet Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

838170

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/02/2018

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/12/2023

Updated on: 25/09/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung