

# Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle  
UBROSEAL BLUE DRY COW 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QG52X

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar 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:**

7/01/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Univet Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

230002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/02/2024

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.