

UBROSEAL VACAS EN SECADO 2,6 g SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Nombre del medicamento:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle
UBROSEAL VACAS EN SECADO 2,6 g SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.60 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramamaria:****• Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG52X

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

26/02/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Univet Limited

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3628 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/03/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0437/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Liechtenstein
Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 16/02/2024

Descargar

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053076>