

Ubroxenal blue Dry Cow 2.6 g Suspension intramammaire

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ubroxenal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroxenal blue Dry Cow 2.6 g Suspensie voor intramammair gebruik

Ubroxenal blue Dry Cow 2.6 g Suspension intramammaire

Ubroxenal blue Dry Cow 2.6 g Suspension zur intramammären Anwendung

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG52X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Univet Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Univet Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V521955

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/02/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0437/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein
Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 27/05/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 27/05/2024

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 27/05/2024

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053066>