Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000053080

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle



• Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g, intramamarna suspenzija za goveda

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 2.60 gram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

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:

Croatie

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:

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

Univet Limited

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/18-01/52

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2024

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 <u>www.adrreports.eu/vet</u>

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.