

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorisé

- 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, intramaminé suspensija galvijams

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 [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 à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

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:

19/12/2017

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

Univet Limited

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/17/2435/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/12/2017

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

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.

RV2435.pdf