

Ubroxeal blue Dry Cow 2,6 g suspension intramammaire pour bovins

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ubroxeal blue Dry Cow 2,6 g suspension intramammaire pour bovins

Ubroxeal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

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

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

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:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 721/18/02/1656

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/01/2018

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

français (PDF)

Publié le: 24/03/2023

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 24/03/2023

Télécharger