

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Viðurkennt

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Heiti lyfs:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal Vet. 2,6 g/dosis intramammær suspension

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í spena:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QG52X

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Danmörk

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

12/01/2018

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Univet Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

59039

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/01/2018

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0437/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland
Liechtenstein Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053071>