

# Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorizzato

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
2.60 grammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Per uso intramammario:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG52X

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Univet Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/01/2018

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Univet Limited

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1066721 1/2017

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/01/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0437/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Liechtenstein  
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.