

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Legemidlets navn:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle
UBROSEAL BLUE DRY COW

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
2.60 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær bruk:****• storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG52X

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

21/03/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105111

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

21/03/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0437/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LI LT LU NL
NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053099>