

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Geautoriseerd

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Intramammair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QG52X

Afleverstatus:Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

9/02/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Univet Limited

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

838170

Wijzigingsdatum status toelating:

9/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0437/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland
Liechtenstein Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053046>