

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle
Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g, intramamarna suspenzija za goveda

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.60 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG52X

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/18-01/52

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/06/2024

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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