

# Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramamária

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
2.60 grama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramamária:****• Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG52X

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Univet Limited

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

21/03/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Univet Limited

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

105111

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

21/03/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0437/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Listenstaine  
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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