

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g intramammárná suspenzia pre hovädzí dobytok

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Univet Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

21/02/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/002/DC/18-S

Data da alteração do estado de autorização:

21/02/2018

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 Lístenstaine Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

Resumo das características do medicamento

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