

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Oprávněný

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Názov lieku:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g suspensija ievadišanai tesmenī liellopiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52X

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

2/02/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Univet Limited

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/DCP/18/0004

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/02/2018

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0437/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko
Lichtenštajnsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053085>