

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Registrováno

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

---

**Cesta podání:**

Intramamární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
2.60 gram(s) / 1.00 Stříkačka

---

**Léková forma:**

Intramamární suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramamární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QG52X

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rakousko

---

**Dostupné v:**

Rakousko

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [German](#)Dostupné pouze v [German](#)Dostupné pouze v [German](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

**Datum registrace:**

17/07/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Příslušný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

835032

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/07/2013

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0587/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Španělsko Švédsko

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

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.