

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorizovaný

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle  
Intraseal, 2,6 g intramammaarsuspensioon veistele

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

### Způsob podání:

Intramamární podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

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

### Léková forma:

Intramamární suspenze

### Withdrawal period by route of administration:

**Intramamární podání:****• Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QG52X

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

27/09/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Odpovědný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1786

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/09/2013

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0587/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052487>