

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, intramaminé suspensija galvijams

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:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Litva

Available in:

Litva

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:

16/10/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/13/2183/001-003

Datum změny stavu registrace:

29/11/2018

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

RV2183.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052498>