

# Noroseal 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Noroseal 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QG52X

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Österreich

---

**Verfügbar in:**Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Plastikeimer mit 120 Niederdruck-Polyethylen-Injektoren mit einer elastischen, konischen, luftdicht abgeschlossenen Injektorspritze

Karton mit 60 Niederdruck-Polyethylen-Injektoren mit einer elastischen, konischen, luftdicht abgeschlossenen Injektorspritze

Karton mit 24 Niederdruck-Polyethylen-Injektoren mit einer elastischen, konischen, luftdicht abgeschlossenen Injektorspritze

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

17/07/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

835032

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/07/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0587/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 23/12/2024

Updated on: 4/03/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.