

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorisiert

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Noroseal 2,6 g suspensão intramamária para bovinos (vacas leiteiras)

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Rind

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

### **Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

### **Withdrawal period by route of administration:**

**intramammäre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day
  - Milk. 0 hour
- 

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

QG52X

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

4/07/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

687/01/13DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/04/2022

---

**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 [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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052519>