

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Nombre del medicamento:

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle
DRYSEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.60 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:**• Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG52X

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/6603224 5/2013

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/10/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0587/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052493>