

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Noroseal 2,6 g intrammális szuszpenzió szarvasmarhák számára

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG52X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/09/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/09/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0587/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie Finlande France

Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas

Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.