

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorizzato

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Denominazione del medicinale:

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.60 grammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:**• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG52X

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

4/07/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

687/01/13DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/04/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0587/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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