

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Neautorizuotas

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle  
Intraseal 2.6 g Suspensie voor intramammair gebruik  
Intraseal 2.6 g Suspension intramammaire  
Intraseal 2.6 g Suspension zur intramammären Anwendung

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į tešmenį

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
2.60 gram(s) / 1.00 Švirkštas

### **Vaisto forma:**

Intramaminė suspensija

**Withdrawal period by route of administration:****Naudoti į tešmenį:****• Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG52X

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

2/09/2013

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

BE-V442321

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/06/2023

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0587/001

---

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

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052479>