

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Toegelaten

- Bismuth subnitrate, heavy

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2.60 gram(s) / 1.00 Spuit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG52X

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**

Valid

**Toegelaten in:**

Duitsland

**Beschikbaar in:**

Duitsland

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningdatum:**

7/08/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

401835.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/02/2019

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0587/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk

Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg

Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands

Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.