

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Geautoriseerd

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle  
Noroseal 2.6g Ενδομαστικό εναιώρημα για βοοειδή

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
2.60 gram(s) / 1.00 Sduit

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammair gebruik:****• Rund**

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

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

:

QG52X

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Griekenland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**10/01/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

47748/18/27-02-2019/K-0199901

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

11/02/2020

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052488>