

# 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 pro skot, 2.6g, Intramamární suspenze

**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 Spuut

**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:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**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:**

22/11/2013

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

96/048/13-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

22/11/2013

---

**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.

#### Etikettering

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/600000052484>