

# Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

### Nome do medicamento:

Noroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Cattle  
Noroseal pro skot, 2.6g, Intramamární suspenze

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
2.60 grama(s) / 1.00 Seringa

### Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramamária:****• Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 hora
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QG52X

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

22/11/2013

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número da autorização:**

96/048/13-C

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

22/11/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0587/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Finlândia  
França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia  
Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052484>