

Noromox Prolongatum Vet. injekcijsvæske, suspension 150 mg/ml

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Noromox Prolongatum Vet. injekcijsvæske, suspension 150 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Skot

Ovce

Prase

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Scanvet Animal Health A/S

Datum registrace:

30/10/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

13590

Datum změny stavu registrace:

30/10/1991

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.