

Noromox Prolongatum Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Noromox Prolongatum Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Kvæg

Får

Svin

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

12 x 100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas
4x100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas
250 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas
100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Animal Health A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

30/10/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13590

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/10/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé