# Autorisé

# Noromox Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Noromox Prolongatum Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension Noromox Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

# **Espèces cibles:**

Chat

**Bovins** 

Mouton

Porc

Chien

#### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

# Informations sur le produit

#### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Chat

•

**Bovins** 

•

**Mouton** 

•

**Porc** 

•

Chien

#### Voie intramusculaire:

•

**Mouton** 

•

**Porc** 

•

Chien

•

Chat

•

**Bovins** 

| Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): QJ01CA04              |
|---|
| Conditions de délivrance:<br>Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire |
| Statut de l'autorisation:<br>Valide   |
| <b>Autorisé en:</b><br>Danemark   |
| <b>Disponible en:</b> Danemark  |
| Description des conditionnements:   |
| Disponible uniquement en <u>Danish</u>  |
| Informations complémentaires  |
| Type d'autorisation:  |
| Marketing Authorisation   |
| Base légale de l'autorisation du produit:   |
| Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE                                  |
| Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:                                    |
| Scanvet Animal Health A/S   |
| Date de l'autorisation de mise sur le marché: 30/10/1991                              |
| Site(s) de libération des lots du produit fini:                                       |

Norbrook Laboratories Limited Norbrook Manufacturing Limited

# Autorité responsable:

**Danish Medicines Agency** 

### Numéro de l'autorisation:

13590

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

30/10/1991

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057036