

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

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)  
Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Pisică  
Bovine  
Oaie  
Porc  
Câine

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)  
172.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
172.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Administrare subcutanată:**

- **Pisică**
- **Bovine**
- **Oaie**
- **Porc**
- **Câine**

#### **Administrare intramusculară:**

- **Oaie**
  - **Porc**
  - **Câine**
  - **Pisică**
  - **Bovine**
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Denmark

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Danish](#)

Disponibile numai în [Danish](#)

Disponibile numai în [Danish](#)

Disponibile numai în [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Marketing authorisation date:**

30/10/1991

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

13590

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/10/1991

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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