

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

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Noromox Prolongatum Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Pisică

Bovine

Oaie

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

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

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

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

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

QJ01CA04

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibil în:

Denmark

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/10/1991

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

13590

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/10/1991

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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