

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

Auktoriserad

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Katt  
Nöt  
Får  
Svin  
Hund

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning  
Intramuskulär användning

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

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

#### **Subkutan användning:**

- **Katt**
- **Nöt**
- **Får**
- **Svin**
- **Hund**

#### **Intramuskulär användning:**

- **Får**
  - **Svin**
  - **Hund**
  - **Katt**
  - **Nöt**
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CA04

---

### **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Authorised in:**

Danmark

---

### **Available in:**

Danmark

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Marketing authorisation date:**

30/10/1991

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

13590

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

30/10/1991

---

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

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

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