

Noromox Prolongatum Vet.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Noromox Prolongatum Vet.

Lægemiddelform: injektionsvæske, suspension

Styrke: 150 mg/ml

Sammensætning

1 ml indeholder:

Aktivt stof:

Amoxicillin 150 mg som amoxicillintrihydrat.

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Butylhydroxyanisol	
Butylhydroxytoluen	
Aluminiumstearat	
Propylenglycoldi-caprylocaprat	

Dyrearter

Til kvæg, får, svin, hund og kat.

Indikation(er)

Infektioner forårsaget af amoxicillinfølsomme bakterier hos kvæg, svin, får, hund og kat.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes intravenøst.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, andre penicilliner eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til kaniner og gnavere.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Før brug af veterinærlægemidlet bør der foretages en resistensundersøgelse. Officielle og lokale antibiotika-retningslinjer bør følges.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter indsprøjtning, indånding, indtagelse

eller kontakt med huden. Overfølsomhed over for penicilliner kan føre til krydsfølsomhed over for cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner forårsaget af disse stoffer kan være alvorlige.

Ved overfølsomhed over for amoxicillin eller andre β -laktamer bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås. Håndter dette veterinærlægemiddel med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering.

Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med dette veterinærlægemiddel, såsom hududslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne, åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Hvis veterinærlægemidlet ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skylles øjeblikkeligt med rigelige mængder vand.

Utilsigtet spild på huden bør øjeblikkeligt vaskes af med sæbe og vand.

I tilfælde af selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Vask hænder efter håndtering af veterinærlægemidlet.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Den bakteriedræbende virkning af penicilliner hæmmes ved samtidig indgift af bakteriehæmmere som erythromycin og tetracyclin.

Overdosis:

Ingen.

Væsentlige uforlideligheder:

Ingen.

Bivirkninger

Kvæg, får, svin, hund og kat.

Meget sjældn (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Hævelse på injektionsstedet Overfølsomhedsreaktioner
---	---

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Kvæg, svin og får:

Kun til intramuskulær anvendelse (injektion direkte i en muskel).

Dosis: 15 mg/kg legemsvægt; gentages efter 48 timer.
Dosismængden svarer til 1 ml pr. 10 kg legemsvægt. Hvis dosismængden overstiger 15 ml hos kvæg og 4 ml hos får og svin, bør den opdeles og indsprøjtes to eller flere steder.

Hund og kat:

Til intramuskulær (injektion direkte i en muskel) eller subkutan (injektion under huden) anvendelse.

Dosis: 15 mg/kg (1 ml/10 kg legemsvægt) 1 gang dagligt.
Omryst flasken før brug.
Gummiproppen kan punkteres sikkert op til 200 gange.
Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt administration

Omryst flasken før brug.

Tilbageholdelsestid(er)

Kvæg

Slagtning: 39 dage

Mælk: 108 timer (4,5 dage)

Svin

Slagtning: 42 dage

Får

Slagtning: 29 dage

Mælk: Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken efter udløbsdatoen Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende veterinærlægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr. 13590

Hætteglas af klart glas (type II), med grå nitril gummi prop forseglet med aluminiumshætte.

Hætteglas af klart (transparent) plast (PET), med grå nitril gummi prop forseglet med aluminiumshætte.

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 hætteglas á 100 ml eller 250 ml.

Kartonæske med 4 hætteglas á 100 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

28. oktober 2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

Tlf. 48 48 43 17

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Ltd., Newry, BT35 6JP, Nordirland

002019111
Rev. 11/2025 - V. 11



5803