

# Noropraz, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

Разрешен

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

Noropraz, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

Noromectin Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g suukaudne pasta hobustele

---

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

---

### Начин на приложение:

Перорално приложение

---

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорална паста

---

**Withdrawal period by route of administration:****Перорално приложение:**

- **кон**

- Meat and offal. 35 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA51

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценз за употреба:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на лиценз:**

1811

---

**Дата на промяна в статуса на лиценз:**

20/12/2013

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

IE/V/0311/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047359>