

Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

Разрешен

- Praziquantel
- Ivermectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

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](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

- **конт**

- Meat and offal. 35 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) 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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

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](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

13/06/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на лиценз:

UP/I-322-05/15-01/396

Дата на промяна в статуса на лиценз:

19/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000985232>