

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

Autorizovaný

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

NOROMECTIN PRAZIQUANTEL DUO 18,7 MG/G + 140,3 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální pasta

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Kůň**

- Maso. 35 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP54AA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4016521 5/2013

Datum změny stavu registrace:

7/12/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0311/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047377>