

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

Zugelassen

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Pferd

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Paste zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA51

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

2/12/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

12-9211

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/12/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0311/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.