

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
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Slowakei

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:

13/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/066/DC/13-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2013

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