

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

Zugelassen

- Praziquantel
- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.70 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:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

13/06/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.