

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

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

Noromectin Praziquantel Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g orale pasta voor paarden

Noromectin Praziquantel Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g pâte orale pour chevaux

Noromectin Praziquantel Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

### Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

### Vía de administración:

Vía oral

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

18.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
140.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

• **Caballos**

- Meat and offal. 35 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Bélgica

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

21/04/2015

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V473040

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

21/04/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0311/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Finlandia Francia Alemania  
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047350>