

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 PATE ORALE POUR CHEVAUX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

2/09/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4016521 5/2013

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/12/2019

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

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.

Package Leaflet and Labelling

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

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