

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

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

Iverpraz, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g orale pasta voor paarden

### 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:**

Países Bajos

---

**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:**

17/10/2013

---

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 112573

---

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

26/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0312/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Dinamarca Francia Países Bajos Portugal España Suecia

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047435>