

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

Volitatud

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Turustatakse ainult [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Suukaudne pasta

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:****. hobune**

- liha ja söödavad koed. 35 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP54AA51

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

2/09/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/4016521 5/2013

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/12/2019

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0311/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Tšehhi Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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