

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

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

Noromectin Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g suukaudne pasta hobustele

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Pâte orale

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie orale:****. Cheval**

- Viande et abats. 35 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Estonie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2013

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1811

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/12/2013

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0311/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne  
Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047359>