

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

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Cheval

- Viande et abats. 35 day

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

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401858.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/2019

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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