

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

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NOROMECTIN PRAZIQUANTEL DUO, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g pastă orală pentru cai  
Noropraz, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

---

### Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibile 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

2/10/2013

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

190110

---

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

8/04/2025

---

**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](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.

Fichier combinant tous les documents

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/600000047368>