

IVERPRAZ 18,7 MG/G + 140,3 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

IVERPRAZ 18,7 MG/G + 140,3 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

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:

France

Disponible en:

France

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:

2/09/2013

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1582742 9/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/11/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0312/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Pays-Bas Portugal Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/04/2025

Télécharger

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage