

# Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

Ovlašten

- Praziquantel
- Ivermectin

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Kroz usta

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

140.30 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

18.70 miligram / 1.00 gram

---

**Farmaceutski oblik:**

oralna pasta

---

**Withdrawal period by route of administration:****Kroz usta:****• Horse**

- Meat and offal. 35 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP54AA51

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Hrvatska

---

**Opis paketa:**

Kartonska kutija s 50 štrcaljki.  
Kartonska kutija s 48 štrcaljki.  
Kartonska kutija s 40 štrcaljki.  
Kartonska kutija s 12 štrcaljki.  
Kartonska kutija s 2 štrcaljke.  
Kartonska kutija s 1 štrcaljkom.

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

13/06/2023

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Odgovorno tijelo:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Broj autorizacije:**

UP/I-322-05/15-01/396

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

19/03/2024

---

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

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985232>