

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

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Noromectin Praziquantel Duo 18.7 mg/g + 140.3 mg/g перорална паста за коне

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

18.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

140.30 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:****. Cavallo**

- carne e visceri. 35 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA51

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

22/08/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-2094

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/08/2013

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0311/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Germania
Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047335>