

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 Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g suukaudne pasta hobustele

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:

Estonia

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:

20/12/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1811

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/12/2013

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047359>