

# Noromectin Praziquantel Duo, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Noromectin Praziquantel Duo, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e 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

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 35 giorno

---

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

QP54AA51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/02/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104558

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/02/2014

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 19/04/2022

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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