

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

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Iverpraz, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses  
Noropraz Vet. 18,7+140,3 mg/g oral pasta

---

### 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:**

Danimarca

---

**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:**

21/10/2013

---

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

51462

---

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

21/10/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0312/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Francia Paesi Bassi Portogallo Spagna Svezia

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000047433>