

# 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

Iverpraz, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g orale pasta voor paarden

### 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:**

Paesi Bassi

---

**Available in:**

Paesi Bassi

---

**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:**

17/10/2013

---

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 112573

---

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

26/01/2022

---

**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

File combinato di tutti i documenti

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

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/600000047435>