

# Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

Awtorizzat

- Praziquantel
- Ivermectin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Noroquantel, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g, oralna pasta za konje

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Pejst għall-ħalq

---

**Withdrawal period by route of administration:****Użu orali:****• Horse**

- Meat and offal. 35 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

Disponibbli biss fi [Croatian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

13/06/2023

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

UP/I-322-05/15-01/396

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

19/03/2024

---

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

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985232>