

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

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Nome do medicamento:

Noropraz, 18.7 mg/g + 140.3 mg/g Oral Paste for Horses

Noropraz 18.7 mg/g + 140.3 mg/g oraalipasta

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pasta oral

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

• **Horse**

- Meat and offal. 35 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

21/07/2014

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

31016

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

21/07/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0311/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia Finlândia França  
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos  
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047356>