

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

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

18.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
140.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 35 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

21/04/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 998/15/04/2135

Data da alteração do estado de autorização:

21/04/2015

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
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet