

# Noromectin Praziquantel Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g Pasta Oral para Cavalos

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

Noromectin Praziquantel Duo, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g Pasta Oral para Cavalos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponível em:**

Portugal

---

**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](#)

---

## Additional information

**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 (Ireland) Limited

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

26/08/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

705/01/13DFVPT

---

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

11/04/2022

---

**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 [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[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.

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047390>