

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

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Nome do medicamento:

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

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:

Países Baixos

Disponível em:

Países Baixos

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:

17/10/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 112573

Data de alteração do estado de autorização:

26/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0312/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Países Baixos Portugal Espanha Suécia

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000047435>