

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

Oprávněný

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Názov lieku:

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

Noropraz Vet. 18,7+140,3 mg/g oral pasta

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• **Horse**

- Meat and offal. 35 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

21/10/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

51462

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/10/2013

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0312/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Dánsko Francúzsko Holandsko Portugalsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047433>