

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

Auktoriserad

- Ivermectin
- Praziquantel

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Häst

---

### Administreringsväg:

Oral användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Läkemedelsform:

Oral pasta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral användning:**

• **Häst**

- Meat and offal. 35 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA51

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Luxemburg

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Marketing authorisation date:**

21/04/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

V 998/15/04/2135

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/04/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0311/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Finland Frankrike Tyskland  
Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge  
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047364>