

# Eqvalan 18.7 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Autoriseret

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Eqvalan 18.7 mg/g Pasta voor oraal gebruik

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Hest

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral pasta

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

- 

**Hest**

- Meat and offal. 16 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Belgium

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

13/08/1984

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V128362

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/09/2023

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.