

Eqvalan Duo

Zugelassen

- Ivermectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eqvalan Duo

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA51

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

29/10/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400804.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2011

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0359/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Dänemark Estland Finnland Deutschland
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Portugal Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/05/2025

[Herunterladen](#)