

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Zugelassen

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Island

---

**Verfügbar in:**

Island

---

**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 Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

6/04/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/04/004/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/01/2010

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.