

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

15.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

77.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/06/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

37191/03-06-2010/K-0155401

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0359/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Alemania Grecia  
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos  
Noruega Portugal Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.