

EQVALAN DUO

No autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EQVALAN DUO

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

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

QP54AA51

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

2/08/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

2694/X/10 MgSzH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0359/001/MR

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet