

EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EQVALAN DUO ORAL PASTE

Eqvalan Duo vet. pasta til inntöku

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Cheval

- Viande et abats. 30 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Disponible en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/04/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/04/004/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2010

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0359/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Estonie Finlande Allemagne Grèce
Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Norvège Portugal Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.