

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**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:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**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 Espana S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/11/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1596 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/11/2004

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Fichier combinant tous les documents

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