

EQVALAN DUO EQUIPACK

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EQVALAN DUO EQUIPACK

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

- Lait. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Viande et abats. 30 day

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

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

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](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/2012

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0334369 6/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/09/2016

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0361/001

États membres concernés:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

eu-puar-frv0361001-mr-rpe409-en.pdf