

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040571>

# EQVALAN PATE EQUIPACK

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

EQVALAN PATE EQUIPACK

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

kanca

ló

---

**Alkalmazás módja:**

Oculonasalis alkalmazás

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges paszta

---

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Oculonasalis alkalmazás:**

- 

#### **kanca**

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles dont le lait est destiné à la consommation humaine.

### **Oralis alkalmazás:**

- 

#### **ló**

- Meat and offal. 14 day

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Elérhető:**

France

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

27/02/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/1741204 5/2011

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

8/02/2017

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.