

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

15.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

77.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Pasta per uso orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Islanda

---

**Disponibile in:**

Islanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/04/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/04/004/01

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/01/2010

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0359/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Norvegia Portogallo Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.