

# 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:**

Slovenia

---

**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:**

7/04/2006

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

MR/V/0120/001

---

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

7/04/2006

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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