

EQVALAN DUO

Neautorizuotas

- Praziquantel
- Ivermectin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ЕКВАЛАН ДУО
EQVALAN DUO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)
Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)
15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Valgomoji pasta

Withdrawal period by route of administration:**Vartoti per burną:****• Žirgas**

- Meat and offal. 30 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA51

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

13/02/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos pažymėjimo numeris:

0022-1851

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/11/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092843>