

EQVALAN DUO ORAL PASTE

Toegelaten

- Ivermectin
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EQVALAN DUO ORAL PASTE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

IJsland

Beschikbaar in:

IJsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Vergunningsnummer:

IS/2/04/004/01

Datum toelatingswijziging:

26/01/2010

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0359/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Estland Finland Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Nederland Noorwegen Portugal Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.