

EQUIVERM DUO

Toegelaten

- Praziquantel
- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EQUIVERM DUO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat. 30 day

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman

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:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta Romania S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

26/02/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

200178

Datum toelatingswijziging:

2/11/2020

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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