

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

15.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

77.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pasta oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Horse**

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

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Islândia

---

**Disponibilidade:**

Islândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/04/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

IS/2/04/004/01

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/01/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0359/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia  
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos  
Noruega Portugal Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.