

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

EQVALAN DUO ORAL PASTE

Ivomec Comp 15,5+77,5 mg/g oral pasta

### 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:**

Dinamarca

---

**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 Denmark A/S

---

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

7/12/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

36743

---

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

7/12/2004

---

**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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.