

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Oprávněný

- Ivermectin
- Praziquantel

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

EQVALAN DUO ORAL PASTE

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lieková forma:**

Perorálna pasta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

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

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AA51

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Dostupné v:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

13/12/2004

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 10256

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/04/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0359/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko  
Nórsko Portugalsko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.