

# EQVALAN DUO ORAL PASTE

Godkänd

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

EQVALAN DUO ORAL PASTE

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Häst

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oral pasta

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Häst**

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

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA51

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Godkännandedatum:**

2/12/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

51549

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/04/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0359/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Cypern Danmark Estland Finland Tyskland Grekland  
Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna  
Norge Portugal Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.