

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:

Slovenien

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 France

Godkännandedatum:

7/04/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0120/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/04/2006

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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