

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Разрешен

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

SULFEQUINE 333 MG/G + 67 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

кон

- Meat and offal. 15 day

For a treatment period of up to 5 days

- Meat and offal. 6 month

For a treatment period of more than 5 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

4/07/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/7364950 2/2025

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/07/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0428/001

Засегната държава членка:

[illegible]

Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

15859 Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf

Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf