

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

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

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

кон

- Meat and offal. 20 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption.

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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)
Налично само в [Шведски](#)

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](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Regulatory B.V.

Дата на разрешение за търговия:

3/06/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lelypharma B.V.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3794 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/04/2021

Референтна държава членка:

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

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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