

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

Registrováno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Léková forma:**

Perorální prášek

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Perorální podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 20 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Datum registrace:**

8/03/2019

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lelypharma B.V.

---

### **Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Registrační číslo:**

56307

---

### **Datum změny stavu registrace:**

8/03/2019

---

### **Referenční členský stát:**

Švédsko

---

### **Číslo procedury:**

SE/V/0120/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.