

Equibactin 250 mg/g - 50 mg/g Pulver zum Einnehmen

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equibactin 250 mg/g - 50 mg/g Pulver zum Einnehmen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW10

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

8/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Schweden

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Estland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/07/2026

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/07/2026

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/07/2026

Herunterladen