

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

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

333.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

67.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 15 Día For a treatment period of up to 5 days
- Meat and offal. 6 Mes(es) For a treatment period of more than 5 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7364950 2/2025

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/07/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0428/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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

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