

SULFEQUINE 333 mg/g + 67 mg/g PASTA ORAL PARA CABALLOS

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 PASTA ORAL PARA CABALLOS

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:

España

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible 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:

15/07/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4424 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/07/2025

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

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