

# 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 στοματική πάστα για άλογα

### 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:**

## Grecia

### 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:**

24/11/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

144759/25-11-2025/K-0263301

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/07/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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