

# Equibactin vet, 333mg/g + 67 mg/g suukaudne pasta hobustele

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Equibactin vet, 333mg/g + 67 mg/g suukaudne pasta hobustele

---

### **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](#)

66.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

333.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

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

QJ01EW10

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/09/2016

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1993

---

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

29/09/2016

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.