

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

Volitatud

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Suukaudne pulber

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Suukaudne:**

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 20 day

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QJ01EW10

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Saadaval:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) Swedish

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)
Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dechra Regulatory B.V.

Müügiloa kuupäev:

8/03/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

56307

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/03/2019

Viiteliikmesriik:

Rootsi

Müügiloamenetluse number:

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka
Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.