

# 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:**

Saksamaa

---

**Saadaval:**

Saksamaa

---

**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:**

3/04/2019

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Lelypharma B.V.

---

### **Vastutav asutus:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Müügiloa number:**

402442.00.00

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

3/04/2019

---

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

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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.

Combined File of all Documents

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