

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 anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QJ01EW10

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Luksemburg

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

8/06/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health And Social Security

Müügiloa number:

V 914/20/06/2175

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/06/2020

Viiteliikmesriik:

Rootsi

Müügiloamenetluse number:

SE/V/0120/001

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

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.