

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

Myönnetty

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Hevonen

- Meat and offal. 20 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01EW10

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)
Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)
Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)
Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/09/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lelypharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Icelandic Medicines Agency

Myyntilupanumero:

IS/2/20/007/01

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/09/2020

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

SE/V/0120/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.