

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

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

---

## Lisätiedot

### **Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

### **Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

### **Myyntiluvan haltija:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Myyntiluvan myöntämispäivä:**

8/06/2020

---

### **Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Lelypharma B.V.

---

### **Vastaava viranomainen:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Myyntilupanumero:**

V 914/20/06/2175

---

### **Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

8/06/2020

---

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

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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