

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Sulfequine, 333+67mg/g, Perorální pasta

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day For a treatment period of up to 5 days
 - Viande et abats. 6 month For a treatment period of more than 5 days
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/10/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/044/25-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/10/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0428/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Norvège Pologne Portugal Slovaquie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.