

# Equibactin Vet 333 mg/g Pâte orale

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Equibactin Vet 333 mg/g Pâte orale

---

**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](#)

66.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

333.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Pâte orale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 14 day

---

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

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/04/2008

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V317195

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/04/2008

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0123/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie  
Islande Irlande Italie Luxembourg Norvège Portugal Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/10/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 14/10/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 14/10/2025

[Télécharger](#)