

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

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 20 day

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

---

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

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Luxembourg

---

**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](#)

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](#)

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:**

8/06/2020

---

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

Lelypharma B.V.

---

### **Autorité responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Numéro de l'autorisation:**

V 914/20/06/2175

---

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

8/06/2020

---

### **État membre de référence:**

Suède

---

### **Numéro de procédure:**

SE/V/0120/001

---

### **États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Chypre Estonie France Allemagne Grèce Hongrie  
Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège

Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
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

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

Notice

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

Etiquetage

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