

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:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)

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:

27/05/2019

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

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

17-11685

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/05/2019

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

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.