

Equibactin vet. (333 mg/g+67 mg/g) Oral Paste for horses

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equibactin vet. (333 mg/g+67 mg/g) Oral Paste for horses

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

66.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

333.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pasta til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/03/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8818628 3/2008

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/03/2013

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0123/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lúxemborg Noregur Portúgal Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.