

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

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:

7/05/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2379/X/08 MgSzH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/05/2008

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0123/001

Þáttökulönd (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