

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

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lyfjaform:**

Duft til inntöku

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til inntöku:**

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

---

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

QJ01EW10

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Lúxemborg

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

8/06/2020

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Lelypharma B.V.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

V 914/20/06/2175

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/06/2020

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Svíþjóð

---

### **Ferilsnúmer:**

SE/V/0120/001

---

### **Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland

Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland  
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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