

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Sulfequine Vet, 333 mg/g + 67 mg/g, geriamoji pasta arkliams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

333.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

67.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 15 giorno For a treatment period of up to 5 days

- carni e frattaglie. 6 mese For a treatment period of more than 5 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido (Articolo 19(1) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/07/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/07/2025

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0428/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Norvegia Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf