

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

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

---

### 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](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

---

**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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/04/2019

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lelypharma B.V.

---

### **Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numero di autorizzazione:**

402442.00.00

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/04/2019

---

### **Stato membro di riferimento:**

Svezia

---

### **Numero di procedura:**

SE/V/0120/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Estonia Francia Germania Grecia Ungheria  
Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia  
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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