

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

Awtorizzat

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutika:

Pejst għall-ħalq

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Užu orali:

-

Horse

- Meat and offal. 15 day For a treatment period of up to 5 days
- Meat and offal. 6 month For a treatment period of more than 5 days

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW10

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Disponibbli biss fi Ingliz

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

23/07/2025

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 133183

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/07/2025

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

NL/V/0428/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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