

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

Awtorizzat

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

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

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

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](#) [Franciż](#) [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 qħall-ħalq

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta 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 Ingliz 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 [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

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

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/09/2025

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

842900

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/09/2025

Stat Membru ta' referenza:

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

Numru tal-proċedura:

NL/V/0428/001

Stati Membri Kkonċernati:

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

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

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

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Tikkettar

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