

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+67mg/g, Perorální pasta

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 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](#) [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](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [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](#)

Bazi 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:

6/10/2025

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/044/25-C

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/10/2025

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](#) [Cek](#) [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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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.