

# Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

Autorisert

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hest

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

333.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

67.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 20 dag

**Oral bruk:**

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad - endring i styrke (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/12/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/052/DC/24-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/12/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

SE

---

**Prosedyrenummer:**

SE/V/0125/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL  
NO PL PT RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-sev-0125001-dc-triquest-vet-horse-en.pdf