

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

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hest

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 gram

**Legemiddelform:**

Pulver

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Oral bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 20 dag

Not permitted for use in mares 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:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/06/2020

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/06/2020

---

### **Referanse medlemsstat:**

SE

---

### **Prosedyrenummer:**

SE/V/0120/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR Kypros 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

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.