

# 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:**

HU

---

**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:**

11/02/2020

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

4138/X/20 NÉBIH ÁTI

---

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

11/02/2020

---

### **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

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

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

Labelling

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