

# Equibactin vet. - Pulver - 250 mg/g/50 mg/g

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Equibactin vet. - Pulver - 250 mg/g/50 mg/g

### 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:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)  
Bare tilgjengelig i [svensk](#)

---

## 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:**

27/05/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

17-11685

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/05/2019

---

**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

norsk (PDF)

Publisert på: 4/12/2025

[Nedlasting](#)

### Package Leaflet

norsk (PDF)

Publisert på: 4/12/2025

[Nedlasting](#)

### Labelling

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