

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

SULFEQUINE 333 MG/G + 67 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

333.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

67.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 15 dia For a treatment period of up to 5 days

- Meat and offal. 6 month For a treatment period of more than 5 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7364950 2/2025

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0428/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia Portugal
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

15859 Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf

Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf