

# 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+67mg/g, Perorální pasta

### 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:**

República Checa

---

**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:**

6/10/2025

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

96/044/25-C

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

6/10/2025

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

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

### Folheto informativo

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

### Rotulagem

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