

# Equibactin vet. (333 mg/g+67 mg/g) Oral Paste for horses

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Equibactin vet. (333 mg/g+67 mg/g) Oral Paste for horses

### 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](#)

66.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
333.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pasta oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 14 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Le Vet. B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/09/2008

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

06-4325

---

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

11/09/2008

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0123/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Hungria  
Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Noruega Portugal 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

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.