

# Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g, oral powder

### 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](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

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

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

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

**Via oral:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 20 dia

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption.

---

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

QJ01EW10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**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

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](#)

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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

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

31/01/2023

---

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

Lelypharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Número da autorização:**

CY00519V

---

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

31/01/2023

---

### **Estado-Membro de referência:**

Suécia

---

### **Número de procedimento:**

SE/V/0120/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre Estónia França Alemanha Grécia Hungria  
Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega  
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

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.

Labelling

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