

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:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em [sueco](#)
Disponível apenas em [sueco](#)
Disponível apenas em [sueco](#)
Disponível apenas em [sueco](#)
Disponível apenas em [sueco](#)

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:

10/09/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/20/007/01

Data da alteração do estado de autorização:

10/09/2020

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

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.

Labelling

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