

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

Oprávněný

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

Equibactin vet. 333 mg/g + 67 mg/g Oral pasta

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

66.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

333.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálna pasta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Horse**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Le Vet. B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

30/01/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

24264

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/01/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0123/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko  
Island Írsko Taliansko Luxembursko Nórsko Portugalsko Španielsko Švédsko  
Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.