

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

Oprávněný

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny prášok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 20 day

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

---

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

QJ01EW10

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Dostupné v:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)

---

## 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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

27/05/2019

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lelypharma B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Číslo registrácie:**

17-11685

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/05/2019

---

### **Referenčný členský štát:**

Švédsko

---

**Číslo postupu:**SE/V/0120/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko  
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.