

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Godkänd

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g oral paste for horses

Sulfequine 333 mg/g + 67 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oral pasta

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Häst

- Meat and offal. 15 dygn For a treatment period of up to 5 days
 - Meat and offal. 6 månad For a treatment period of more than 5 days
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

23/07/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 133183

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2025

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0428/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Norge Polen Portugal Slovakien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Public Assessment Report - Sulfequine - NL-V-0428-001-DC final.pdf