

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g Oralt pulver

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Equibactin vet. 250 mg/g + 50 mg/g Oralt pulver

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Häst

- Meat and offal. 20 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Påsar, 10 x 5 gram

Burk, 840 gram

Burk, 420 gram

Burk, 210 gram

Burk, 105 gram

Påsar, 10 x 100 gram

Påsar, 28 x 60 gram

Påsar, 20 x 60 gram

Påsar, 10 x 60 gram

Påsar, 28 x 30 gram

Påsar, 20 x 30 gram

Påsar, 28 x 15 gram

Påsar, 20 x 15 gram

Påsar, 10 x 15 gram
Påsar, 28 x 5 gram
Påsar, 20 x 5 gram
Påsar, 10 x 30 gram

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

8/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

56307

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/03/2019

Referensmedlemsstat:

Sverige

Procedurnummer:

SE/V/0120/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Estland Frankrike Tyskland Grekland

Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna
Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Bipacksedel

svenska (PDF)

Publicerad på: 26/04/2022

[Ladda ner](#)

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 26/04/2022

[Ladda ner](#)

Märkningstext

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