

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

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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:

Island

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:

10/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/20/007/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/09/2020

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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