

# 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:**

Luxemburg

---

**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](#)

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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## 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:**

8/06/2020

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lelypharma B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Godkännandenummer:**

V 914/20/06/2175

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/06/2020

---

### **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](http://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.