

# Sulfaprex 250/50 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine

Zugelassen

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

SULFAPREX 250/50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs  
Sulfaprex 250/50 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von  
Fütterungsarzneimitteln für Schweine

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### zum Eingeben über das Futter:

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW10

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Österreich

---

### Verfügbar in:

Österreich

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

7/01/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-70073

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/01/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0186/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Ungarn Irland Italien Portugal

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/01/2018

Updated on: 18/07/2024

[Herunterladen](#)

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/01/2018

Updated on: 18/07/2024

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/01/2018

Updated on: 18/07/2024

[Herunterladen](#)