

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

Myönnetty

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

Sulfaprex 250/50 mg/g, πρόμικμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους και πρόβατα

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Lammas

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Sika

- Meat and offal. 3 day
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01EW10

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Cyprus

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Calier S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/07/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Calier S.A.

Vastaava viranomainen:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Myyntilupanumero:

CY00759V

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/07/2021

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

ES/V/0239/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.