

# Sulfaprex 250 mg/g Prémélange médicamenteux

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

SULFAPREX 250/50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Sulfaprex 250 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Sulfaprex 250 mg/g Prémélange médicamenteux

Sulfaprex 250 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von

Fütterungsarzneimitteln

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'alimentation

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'alimentation:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Informations complémentaires**

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/01/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V433027

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/01/2013

---

**Etat membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0186/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Hongrie Irlande Italie Portugal

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)