

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

État 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

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