

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

Sulfaprex 250 mg/g + 50 mg/g πρόμιγμα για φαρμακούχο ζωοτροφή για χοίρους και πρόβατα

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

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:

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

30/05/2019

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

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

86537/23-09-2021/K-0204102

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/09/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0239/001

États membres concernés:

Chypre Grèce Pologne Portugal

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.