

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

86537/23-09-2021/K-0204102

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/09/2021

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0239/001

Stati membri interessati:

Cipro Grecia Polonia Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.