

# 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 πρόμιγμα για φαρμακούχο ζωοτροφή για χοίρους και πρόβατα

---

### **Sostanza 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](http://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.