

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

Toegelaten

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Sulfaprex 250/50 mg /g gyógypremix sertések részére A.U.V.

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het voer

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Premix voor gemedicineerd voer

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening in het voer:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01EW10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Hongarije

---

**Beschikbaar in:**

Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/01/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3290/X/13 NÉBIH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/01/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0186/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Hongarije Ierland Italië Portugal

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.