

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

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#)
[inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)
[islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

250.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V433027

Data da alteração do estado de autorização:

17/01/2013

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0186/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Hungria Irlanda Itália Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.