

Sulfaprex 250/50 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos e ovinos

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sulfaprex 250/50 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos e ovinos

SULFAPREX Premix for medicated feeding stuff for pigs and ovine

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](#)

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:**

-

Sheep

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1027/01/16DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

19/10/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0239/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre Grécia Polónia 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.

Combined File of all Documents

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