

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

Neautorizat

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Sulfaprex pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos
SULFAPREX 250/50 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data autorizației de comercializare:

30/10/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

616/01/12DFVPT

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0186/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.