

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

Oprávněný

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Sulfaprex Premix for medicated feeding stuff for pigs

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Calier S.A.

Dátum registrácie lieku:

11/01/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10665/005/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/01/2013

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0186/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Maďarsko Írsko Taliansko Portugalsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.