

Coxi Plus 1000 mg Poeder voor gebruik in drinkwater

Myönnetty

- Sulfadimethoxine sodium

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Coxi Plus 1000 mg Poeder voor gebruik in drinkwater

Coxi Plus 1000 mg Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Coxi Plus 1000 mg Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kyyhky

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 milligram(s) / 4.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe juomaveteen sekoitettavaksi

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP51AG02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Oropharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/01/1990

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lelypharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V149956

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/03/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.