

COTRISUL 300 mg/g + 75 mg/g polvo para administración en agua de bebida

Odobreno

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim L-glutamate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

COTRISUL 300 mg/g + 75 mg/g polvo para administración en agua de bebida

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
300.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
75.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep (pre-ruminant)

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW10

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski
Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u [španjolski](#)
Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorio Jaer S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/07/1980

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorio Jaer S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

2379 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

14/02/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.