

Cotrimoxazol-Mix 20/100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Schweine

Ovlašten

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Product identification

Naziv VMP-a:

Cotrimoxazol-Mix 20/100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Schweine

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.10 gram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

0.02 gram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašek

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol + Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01EW11

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria

Opis paketa:

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Animed Service AG

Marketing authorisation date:

20/08/2004

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Animed Service AG

Odgovorno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj autorizacije:

8-00624

Datum promjene statusa odobrenja:

20/08/2004

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

Documents

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075870>