

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000091029>

SULFADIMETOSSINA 0,425+DIAVERIDINA 0,425 CANDIOLI

Odobreno

- Sulfadimethoxine
- Diaveridine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SULFADIMETOSSINA 0,425+DIAVERIDINA 0,425 CANDIOLI

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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
4.25 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
4.25 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EQ59

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/02/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chemifarma S.p.A.
Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

13/02/1989

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.