

Cosumix plus poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen, kalkoenen, varkens en kalveren

Non
autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfachlorpyridazine sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cosumix plus poeder voor gebruik in drinkwater voor kippen, kalkoenen, varkens en kalveren

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Bovini (vitello)

Suino

tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 9 giorno

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 9 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QJ01EW12

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Rinunciato

Autorizzato in:
Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/05/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 5388

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/04/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.