

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

Niet
gemachtigd

- Trimethoprim
- Sulfachlorpyridazine sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalveren

Varken

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Meat and offal. 3 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 9 day

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 3 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

•

Varken

- Meat and offal. 7 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 9 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Papier/aluminium/kunststof sachet a 5 kg

Papier/aluminium/kunststof sachet a 250 gr

Papier/aluminium/kunststof sachet a 1 kg

Een kunststof zak a 5 kg

Een kunststof zak a 250 gr

Een kunststof zak a 1 kg

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/05/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

V.M.D.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 5388

Datum toelatingswijziging:

3/04/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents