

# Coxi Plus 1000 mg Poeder voor gebruik in drinkwater

Ima dovoljenje  
za promet

- Sulfadimethoxine sodium

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Coxi Plus 1000 mg Poeder voor gebruik in drinkwater

Coxi Plus 1000 mg Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Coxi Plus 1000 mg Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 4.00 gram(s)

**Farmacevtska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP51AG02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Oropharma

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/01/1990

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Lelypharma B.V.

---

**Pristojni organ:**

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V149956

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

31/03/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

### Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.