

COCCIBAL 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Zugelassen

- Amprolium hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

COCCIBAL 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Verfügbar nur in spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch französisch
italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehennen

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

226.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Eier. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51BX02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

25/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

47846

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2012

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0230/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Malta Niederlande Polen
Portugal Rumänien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0230001-mr-rpe291-en.pdf