

Kokzidiol SD 30mg/g Pulver zum Eingeben für Brieftauben, Hühner, Kaninchen, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Sulfadimethoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kokzidiol SD 30mg/g Pulver zum Eingeben für Brieftauben, Hühner, Kaninchen, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Brieftaube

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier zum menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

zum Eingeben über das Futter:

-

Huhn

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier zum menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QJ01EQ09

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 800 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 800 Gramm
(ID4) 200 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 200 Gramm
(ID3) 600 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 600 Gramm
(ID2) 150 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 150 Gramm
(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 1 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Zulassungsdatum:

20/11/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100182.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/11/2003

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

Dokumente

Combined File of all Documents