

Kokzidiol SD

Autorizado

- Sulfadimethoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kokzidiol SD

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Palomas mensajeras

Perros

Gatos

Conejos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 14 Día

Administración en el alimento:

-

Pollos

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 14 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EQ09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

20/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100182.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/11/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.