

# Coccinox 25 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Toltrazuril

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Toltrazuril

Coccinox 25 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Coccinox 25 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Coccinox 25 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 16 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 16 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Avimedical B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/02/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V554195

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/02/2020

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0272/001

---

**États membres concernés:**

Belgique

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 9/02/2024

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 9/02/2024

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 9/02/2024

[Télécharger](#)