

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

Autorizzato

- Sulfadimethoxine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
piccione viaggiatore
Cane
Gatto
Coniglio

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 14 giorno

Somministrazione con il mangime:

-

polli

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 14 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EQ09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/11/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

3100182.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/11/2003

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.