

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

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Fokkippen

Vleeskuikens

Leghennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
226.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day
 - Eggs. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51BX02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/04/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

47846

Datum toelatingswijziging:

25/04/2012

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0230/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland

Hongarije Ierland Italië Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal

Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.