

# COCCIVEX 200 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS (GALLINAS Y POLLOS DE ENGORDE) Y PAVOS

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

COCCIVEX 200 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS (GALLINAS Y POLLOS DE ENGORDE) Y PAVOS

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hennen

Kalkoen

Vleeskuikens

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Gebruik in drinkwater:**

- 

#### **Hennen**

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

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP51AX09

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/10/1991

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

70 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/10/1991

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Etikettering

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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