

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

Toegelaten

- Sulfadimethoxine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

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

Hond

Kat

Konijn

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 day

-

Konijn

- Meat and offal. 14 day

Toediening in het voer:

-

Kip

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 day

-

Konijn

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EQ09

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Duitsland

Beschikbaar in:Duitsland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Handelsvergunningsdatum:20/11/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

3100182.00.00

Datum toelatingswijziging:

20/11/2003

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

Documenten

Combined File of all Documents

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