

COCCISTOP, comprimata

Dopuszczony

- Menadione
- Ascorbic acid
- Sulfaquinoxaline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

COCCISTOP, comprimata

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#)

[francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)

[Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#)

[francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)

[islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

4.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w angielski

10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Turkey (poult)

- Meat and offal. 10 day

Nu este autorizată utilizarea la păsărilor care produc ouă pentru consum uman

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 10 day

Nu este autorizată utilizarea la păsărilor care produc ouă pentru consum uman

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AG53

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Romania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/06/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

150342

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.