

COCCISTOP, comprimate

Pooblašeno

- Menadione
- Ascorbic acid
- Sulfaquinoxaline

Product identification

Ime zdravila:

COCCISTOP, comprimate

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English
10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English
2.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP51AG53

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Romanian Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Available in:

Romania

Opis ovojnine:

Na voljo samo v Romanian

Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

14/06/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

150342

Datum spremembe statusa dovoljenja:

10/02/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023313>