

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090092>

COCCIBAL 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Разрешен

- Amprolium hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COCCIBAL 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51BX02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

S P Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

22/03/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

S P Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V582071

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/03/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0230/002

Засегната държава членка:

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0230002-mr-rpe619-en.pdf