

Coccibal 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Zugelassen

- Amprolium hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Coccibal 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51BX02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

22/03/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V582071

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0230/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Malta Niederlande Polen
Portugal Rumaenien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/10/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/10/2025

[Herunterladen](#)

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