

# COCCIBAL 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorizado

- Amprolium hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

COCCIBAL 200 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos  
Pollitas futuras ponedoras  
Pollos reproductores  
Pollos de engorde  
Gallinas ponedoras

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
226.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía oral:**

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día
  - Eggs. 0 Día
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51BX02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/04/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V418521

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/04/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0230/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0230001-mr-rpe291-en.pdf