

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

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

COCCIBAL 400 mg/ml soluție pentru administrare în apa de băut pentru pui de găini și curci

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51BX02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/03/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

210026

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/02/2026

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0230/002

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.