

Coccibal 200 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Coccibal 200 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
226.20 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
- Œufs. 0 day

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poule pondeuse)

- 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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

17/04/2012

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V418521

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/04/2012

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0230/001

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 15/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 15/10/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 15/10/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

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