

Coccibal, 200 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Coccibal, 200 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Fokkippen

Vleeskuikens

Leghennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
226.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51BX02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

10/10/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 121611

Datum toelatingswijziging:

24/03/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0230/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland

Hongarije Ierland Italië Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal

Roemenië

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands

Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents