

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000090091>

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

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

Kip

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Kalkoen**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Kip**

- 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:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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:**

15/12/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/0711995 4/2020

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/12/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0230/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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