

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043593>

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

Autorisert

- Amprolium hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kalkun  
kylling (til eggproduksjon)  
avlskylling  
slaktekylling  
eggleggende høne

### **Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
226.20 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Oral bruk:**

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

- 

#### **kylling (til eggproduksjon)**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **avlskylling**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

- 

#### **slaktekylling**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **eggleggende høne**

- Slakt. 0 dag
  - Egg. 0 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP51BX02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

25/04/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**47846

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**25/04/2012

---

**Referanse medlemsstat:**FR

---

**Prosedyrenummer:**FR/V/0230/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**BE BG Kypros CZ DK DE EL HU Irland IT LU MT NL PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.