

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

Oprávněný

- Amprolium hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Turkey

- Meat and offal. 0 day

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51BX02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

S P Veterinaria S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

15/12/2020

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

S P Veterinaria S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/0711995 4/2020

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/12/2020

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0230/002

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko  
Taliano Luxembursko Malta Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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