

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO:

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori, da somministrare diluita in acqua da bere.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA,

**1 ml di prodotto contiene:**

**Principi attivi:**

|                   |       |
|-------------------|-------|
| Sulfachinossalina | 35 mg |
| Sulfadimetossina  | 25 mg |
| Diaveridina       | 25 mg |

Per l'elenco degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione orale (da somministrare diluita in acqua da bere)

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1 Specie di destinazione

Uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori.

#### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Malattie batteriche dell'apparato gastrointestinale sostenute da germi sensibili all'associazione Sulfachinossalina – Sulfadimetossina - Diaveridina. Coccidiosi.

#### 4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

#### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'assunzione del medicinale da parte degli animali può essere alterata a seguito della malattia. L'utilizzo protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione. Si raccomanda di miscelare il prodotto nell'acqua da bere al momento dell'uso e con la massima cura. Non superare le dosi consigliate.  
Non mescolare in mangimi solidi

#### 4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

##### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti dei batteri isolati dagli animali e sull'esame delle feci. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali a causa di possibili variazioni circa la sensibilità dei batteri target.

#### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

È buona norma evitare l'ingestione, l'inalazione e il contatto con la pelle, con gli occhi e le mucose. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità ai sulfamidici dovrebbero evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

L'incidenza di reazioni avverse dovute a sulfamidici e diaminopirimidine è relativamente bassa e la maggioranza degli effetti indesiderati è reversibile interrompendo la somministrazione del farmaco. A dosi terapeutiche i sulfamidici sono relativamente non tossici, ma a seguito di somministrazioni prolungate sono state riportate agranulocitosi, anemia emolitica e avitaminosi K. Generalmente i principali segni di tossicità si riscontrano a livello renale, tiroideo ed ematico. Cristalluria, ematuria e blocco dei tubuli renali si possono verificare a seguito di precipitazione dei sulfamidici.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Non usare in uccelli nidificanti e/o nelle 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione. Durante l'ovodeposizione il prodotto va somministrato solo in caso di effettiva necessità e sotto controllo medico veterinario.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Dati non disponibili.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Somministrare nell'acqua da bere alle dosi di 1,2-1,5 ml/kg p.v, pari a circa 2-3 ml/l d'acqua; somministrare per 3 giorni, sospendere per 3 giorni e somministrare per ulteriori 3 giorni.

**Le confezioni sono provviste di contagocce: 20 gocce corrispondono ad 1 ml**

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Non sono noti sintomi da sovradosaggio. Non superare le dosi consigliate.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Non pertinente. Non somministrare ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano.

### **5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Sulfachinossalina - associazioni

Codice ATCvet: QP51AG53

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

##### *Sulfadimetossina e sulfachinossalina:*

La sulfadimetossina (SDM) e la sulfachinossalina (SD) sono chemioterapici ad uso sistemico appartenenti alla classe dei sulfamidici. I sulfamidici agiscono come antimetaboliti; infatti, grazie alla loro somiglianza strutturale con l'acido para-amminobenzoico (PABA), sono inibitori competitivi della diidropteroato sintetasi, l'enzima batterico responsabile dell'incorporazione del PABA nell'acido diidropteroico, immediato precursore dell'acido diidrofolic.

Per il loro meccanismo d'azione, i sulfamidici sono più efficaci negli stadi iniziali delle infezioni acute, quando i microorganismi si moltiplicano rapidamente; non sono attivi contro quelli quiescenti. L'effetto dei sulfamidici è di tipo batteriostatico, sebbene ci siano casi di azione battericida soprattutto alle alte concentrazioni che possono essere realizzate nelle urine.

Fra i microorganismi sensibili ci sono batteri Gram-positivi e Gram-negativi, clamidia e protozoi (coccidi, toxoplasma). Per quanto riguarda i coccidi (*Eimeria* e *Isospora* spp.), l'azione dei sulfamidici si manifesta sugli schizonti di seconda generazione ma può manifestarsi anche su stadi precedenti, soprattutto aumentando la dose; SQ e sulfametazina possono agire sia sugli schizonti di prima generazione che sugli sporozoiti.

#### **Diaveridina:**

La diaveridina è una diaminopirimidina; composti della stessa classe con simili proprietà farmacologiche sono trimetoprim, ormetoprim, metoprim, brodimoprim, tetroxoprim, aditoprim, pirimetamina. Tutti questi farmaci sono analoghi strutturali della porzione pteridinica dell'acido diidrofolico e agiscono con un meccanismo di inibizione competitiva a livello della diidrofolato reductasi microbica, l'enzima che riduce il diidrofolato a tetraidrofolato.

Le diaminopirimidine sono generalmente batteriostatiche e sono attive verso batteri aerobi Gram-positivi e Gram-negativi, ma non verso gli organismi anaerobi. Hanno attività trascurabile verso Mycoplasma, Clamidia, Mycobacterium e Pseudomonas aeruginosa. Sono inoltre attive verso i coccidi, agendo sugli schizonti di seconda generazione, e altri protozoi (Toxoplasma, Plasmodi).

La somministrazione contemporanea di un sulfamidico e di una diaminopirimidina quale DV, trimetoprim, ecc. determina blocchi sequenziali nella via attraverso la quale i microorganismi sintetizzano il tetraidrofolato a partire da molecole precursori. L'azione sinergica di queste due classi di farmaci è il più delle volte battericida ed amplia lo spettro di attività antimicrobica.

### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Somministrati *per os*, i sulfamidici vengono rapidamente assorbiti da parte dell'apparato gastrointestinale.

Tutti i sulfamidici si legano, anche se in percentuali variabili, alle proteine plasmatiche, in particolare all'albumina. I sulfamidici sono ampiamente distribuiti nell'organismo e nei fluidi biologici. I sulfamidici sono soggetti a varie modificazioni nei tessuti, particolarmente nel fegato: acetilazione, glucurono-coniugazione e ossidazione.

I metaboliti hanno ridotta attività terapeutica (derivati idrossilati) o sono inattivi. I sulfamidici sistemici vengono per la quota maggiore eliminati tramite l'emuntorio renale dal quale possono per altro essere parzialmente riassorbiti. Un basso pH urinario favorisce il riassorbimento tubulare e quindi allunga il tempo di scomparsa dei sulfamidici, mentre l'alcalinizzazione delle urine aumenta l'escrezione urinaria.

Le diaminopirimidine sono basi organiche liposolubili.

L'eliminazione è principalmente dovuta ai processi di metabolizzazione epatica (ossidazione seguita da reazioni di coniugazione) e escrezione urinaria del farmaco immodificato e suoi metaboliti; l'acidificazione delle urine ne aumenta la velocità di eliminazione al contrario di quello che avviene per i sulfamidici.

L'emivita plasmatica della sulfachinossalina e sulfadimetossina varia tra le 9-12 ore.

Il volume di distribuzione (VD) è circa di 0.2-0.5 l/kg (15-30 l).

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Acido lattico

Idrossido di sodio

PEG 200

## **6.2 Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

## **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita :36 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 3 mesi.

Periodo di validità dopo diluizione in acqua da bere conformemente alle istruzioni: 24 ore

## **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura non superiore ai 25 °C al riparo dalla luce e dall'umidità.

Conservare nella confezione originale. Tenere il contenitore ben chiuso.

## **6.5 Natura e composizione del condizionamento primario**

Flaconi di polietilene bianco contenenti 45 ml o 100 ml di prodotto, chiusi con contagocce a pressione e tappo a vite con sigillo di sicurezza.

## **6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

## **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Chemifarma S.p.A.

Via Don Eugenio Servadei, 16

47122 Forlì

## **8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Confezione da 100 ml: AIC n° 103711014

Confezione da 45 ml: AIC n° 103711026

E' possibile che non tutte le presentazioni siano commercializzate.

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 9 settembre 2006

Data del rinnovo: 9 settembre 2011

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Marzo 2024

## **DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O AUTORIZZAZIONE**

Non pertinente

## **MODALITA' DI DISPENSAZIONE**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile.

## **FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori

**1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Chemifarma S.p.A.

Via Don Eugenio Servadei, 16

47122 Forlì

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori, da somministrare diluita in acqua da bere

{Sulfachinossalina - Sulfadimetossina - Diaveridina}

**3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

**1 ml di prodotto contiene:**

**Principi attivi:**

Sulfachinossalina            35 mg

Sulfadimetossina           25 mg

Diaveridina                 25 mg

**4. INDICAZIONE(I)**

Malattie batteriche dell'apparato gastrointestinale sostenute da germi sensibili all'associazione Sulfachinossalina - Sulfadimetossina - Diaveridina. Coccidiosi.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

**6. REAZIONI AVVERSE**

L'incidenza di reazioni avverse dovute a sulfamidici e diaminopirimidine è relativamente bassa e la maggioranza degli effetti indesiderati è reversibile interrompendo la somministrazione del farmaco. A dosi terapeutiche i sulfamidici sono relativamente non tossici, ma a seguito di somministrazioni prolungate sono state riportate agranulocitosi, anemia emolitica e avitaminosi K. Generalmente i principali segni di tossicità si riscontrano a livello renale, tiroideo ed ematico. Cristalluria, ematuria e blocco dei tubuli renali si possono verificare a seguito di precipitazione dei sulfamidici.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.

**7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori.

**8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Per via orale nell'acqua da bere alle dosi di 1,2-1,5 ml/kg p.v., pari a circa 2-3 ml/l d'acqua; somministrare per 3 giorni, sospendere per 3 giorni e somministrare per ulteriori 3 giorni.  
Le confezioni sono provviste di contagocce: 20 gocce corrispondono ad 1 ml

## **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non miscelare nei mangimi solidi

## **10. TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente. Non somministrare ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura non superiore ai 25 °C al riparo dalla luce e dall'umidità

Non congelare. Conservare nella confezione originale. Tenere il contenitore ben chiuso.

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: tre mesi

Periodo di validità dopo diluizione conformemente alle istruzioni: 24 ore.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

L'assunzione del medicinale da parte degli animali può essere alterata a seguito della malattia.

L'utilizzo protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Si raccomanda di miscelare il prodotto nell'acqua da bere al momento dell'uso e con la massima cura. Non superare le dosi consigliate.

### **Precauzioni speciali per l'impiego**

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti dei batteri isolati dagli animali e sull'esame delle feci. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali a causa di possibili variazioni circa la sensibilità dei batteri target.

#### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

E' buona norma evitare l'ingestione, l'inalazione e il contatto con la pelle, con gli occhi e le mucose.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità ai sulfamidici dovrebbero evitare contatti con il medicinale veterinario.

### **Impiego durante l'ovodeposizione**

Non usare in uccelli nidificanti e/o nelle 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione.

Durante l'ovodeposizione il prodotto va somministrato solo in caso di effettiva necessità e sotto controllo medico veterinario.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Dati non disponibili.

**Sovradosaggio** Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

**Incompatibilità:** In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

## **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici, ma conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

#### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Marzo 2024

#### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

*Confezione da 45 ml (AIC n. 103711026) :* da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile

*Confezione da 100 ml (AIC n. 103711014):* da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO/FOGLIETTO  
ILLUSTRATIVO  
[Flacone da 100 ml]**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori, da somministrare diluita in acqua da bere

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

**1 ml di prodotto contiene:**

**Principi attivi:**

|                   |       |
|-------------------|-------|
| Sulfachinossalina | 35 mg |
| Sulfadimetossina  | 25 mg |
| Diaveridina       | 25 mg |

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione orale.

**4. CONFEZIONI**

Flacone da 100 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori.

**6. INDICAZIONE(I)**

Malattie batteriche dell'apparato gastrointestinale sostenute da germi sensibili all'associazione Sulfachinossalina - Sulfadimetossina - Diaveridina. Coccidiosi.

**7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare nell'acqua da bere alle dosi di 1,2-1,5 ml/kg p.v, pari a circa 2-3 ml/l d'acqua; somministrare per 3 giorni, sospendere per 3 giorni e somministrare per ulteriori 3 giorni.  
**Le confezioni sono provviste di contagocce: 20 gocce corrispondono ad 1 ml**

**8. TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente. Non somministrare ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

Non miscelare nei mangimi solidi

**Controindicazioni:** Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

**Reazioni avverse (frequenza e gravità):** L'incidenza di reazioni avverse dovute a sulfamidici e diaminopirimidine è relativamente bassa e la maggioranza degli effetti indesiderati è reversibile interrompendo la somministrazione del farmaco. A dosi terapeutiche i sulfamidici sono relativamente non tossici, ma a seguito di somministrazioni prolungate sono state riportate agranulocitosi, anemia emolitica e avitaminosi K. Generalmente i principali segni di tossicità si riscontrano a livello renale, tiroideo ed ematico. Cristalluria, ematuria e blocco dei tubuli renali si possono verificare a seguito di precipitazione dei sulfamidici.

**Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

L'assunzione del medicinale da parte degli animali può essere alterata a seguito della malattia. L'utilizzo protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione. Si raccomanda di miscelare il prodotto nell'acqua da bere al momento dell'uso e con la massima cura. Non superare le dosi consigliate.

**Precauzioni speciali per l'impiego**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti dei batteri isolati dagli animali e sull'esame delle feci. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali a causa di possibili variazioni circa la sensibilità dei batteri target.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

È buona norma evitare l'ingestione, l'inalazione e il contatto con la pelle, gli occhi e le mucose. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità ai sulfamidici dovrebbero evitare contatti con il medicinale veterinario.

**Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Non usare in uccelli nidificanti e/o nelle 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione. Durante l'ovodeposizione il prodotto va somministrato solo in caso di effettiva necessità e sotto controllo medico veterinario.

**Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Dati non disponibili.

**Sovradosaggio** Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate

**Incompatibilità:** in assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

|                             |
|-----------------------------|
| <b>10. DATA DI SCADENZA</b> |
|-----------------------------|

<SCAD {mese/anno}>

Dopo l'apertura, da usare entro: tre mesi

L'acqua da bere medicata va consumata entro 24 ore dalla preparazione.

|                                                         |
|---------------------------------------------------------|
| <b>11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE</b> |
|---------------------------------------------------------|

Conservare a temperatura non superiore ai 25°C al riparo dalla luce e dall'umidità

Conservare nella confezione originale. Tenere il contenitore ben chiuso.

|                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI</b> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici, ma conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI  
RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario.

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile.

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE  
IN COMMERCIO E DEL PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI**

Chemifarma S.p.A.

Via Don Eugenio Servadei, 16

47122 Forlì

**16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Confezione da 100 ml: AIC n° 103711014

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

<Lotto> {numero}

Spazio per la posologia  
prescritta

Spazio per il codice a barre a  
lettura ottica

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI**  
**Flacone da 45 ml**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori, da somministrare diluita in acqua da bere.

**2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

**1 ml di prodotto contiene:**

**Principi attivi:**

|                   |       |
|-------------------|-------|
| Sulfachinossalina | 35 mg |
| Sulfadimetossina  | 25 mg |
| Diaveridina       | 25 mg |

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

Flacone da 45 ml

**4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare nell'acqua da bere alle dosi di 1,2-1,5 ml/kg p.v, pari a circa 2-3 ml/l d'acqua; somministrare per 3 giorni, sospendere per 3 giorni e somministrare per ulteriori 3 giorni.

**Le confezioni sono provviste di contagocce: 20 gocce corrispondono ad 1 ml**

**5. TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente. Non somministrare ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano

**6. NUMERO DI LOTTO**

<Lotto> {numero}

**7. DATA DI SCADENZA**

<Scad {MM/AAAA}>

Dopo l'apertura, da usare entro: tre mesi

L'acqua da bere medicata va consumata entro 24 ore dalla preparazione.

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario.

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**  
**[Flacone da 45 ml]**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**COCCIDIOL L**, soluzione orale per uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori da somministrare diluita in acqua da bere.

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

**1 ml di prodotto contiene:**

**Principi attivi:**

|                   |       |
|-------------------|-------|
| Sulfachinossalina | 35 mg |
| Sulfadimetossina  | 25 mg |
| Diaveridina       | 25 mg |

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione orale.

**4. CONFEZIONI**

Flacone da 45 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Uccelli da gabbia e da voliera e colombi viaggiatori.

**6. INDICAZIONE(I)**

Malattie batteriche dell'apparato gastrointestinale sostenute da germi sensibili all'associazione Sulfachinossalina - Sulfadimetossina - Diaveridina. Coccidiosi.

**7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare nell'acqua da bere alle dosi di 1,2-1,5 ml/kg p.v, pari a circa 2-3 ml/l d'acqua; somministrare per 3 giorni, sospendere per 3 giorni e somministrare per ulteriori 3 giorni.  
**Le confezioni sono provviste di contagocce: 20 gocce corrispondono ad 1 ml**

**8. TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente. Non somministrare ad animali produttori di alimenti destinati al consumo umano.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

**Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo**

**10. DATA DI SCADENZA**

<SCAD {mese/anno}>

Dopo l'apertura, da usare entro: tre mesi  
L'acqua da bere medicata va consumata entro 24 ore dalla preparazione.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura non superiore ai 25 °C, al riparo dalla luce e dall'umidità  
Conservare nella confezione originale. Tenere il contenitore ben chiuso.

**12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici, ma conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario.  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.  
Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile.

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Chemifarma S.p.A.  
Via Don Eugenio Servadei, 16  
47122 Forlì

**16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Confezione da 45 ml: AIC n° 103711026

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

<Lotto> {numero}

Spazio per la  
posologia prescritta

Spazio per il codice a barre a  
lettura ottica

