

File downloaded on 2026-04-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043589>

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

Godkänd

- Amprolium hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Tamhöns (unghöns)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
226.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Kalkon

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn
 - Eggs. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP51BX02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

S P Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

17/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V418521

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/04/2012

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0230/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Tyskland Grekland Ungern
Irland Italien Luxemburg Malta Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.