

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

Coccibal, 200 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

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:

Nederländerna

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:

10/10/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 121611

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/03/2022

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

Gemensam fil för alla dokument

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