

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Coccibal 400 mg/ml solução oral para administração na água de bebida para galinhas e perus

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

Amprólio..... 400 mg
(equivalente a 452,4 mg Cloridrato de Amprólio)

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Metilparahidroxibenzoato de Sódio (E 219)	1 mg
Propilparahidroxibenzoato de Sódio	0,2 mg
Propilenoglicol	
Água purificada	

Solução límpida amarelada.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para o tratamento da coccidiose intestinal causada por *Eimeria* spp suscetível ao amprólio.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Como acontece com outros antiparasitários, a administração frequente e repetida de antiprotozoários da mesma classe pode levar ao desenvolvimento de resistência. Em caso de deteção de uma falta de eficácia durante o tratamento, deve comunicar às autoridades nacionais competentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

O medicamento veterinário não se destina a administração preventiva.

Este medicamento veterinário deve ser reservado para casos de surtos de coccidiose, devido à indisponibilidade de vacina, em casos de ausência de eficácia da vacina em animais vacinados ou caso surja um grave surto de coccidiose diagnosticado antes de a imunidade vacinal ser totalmente desenvolvida.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Este medicamento veterinário é um ácido, pelo que pode causar irritação ou corrosão da pele, olhos, esófago e vias respiratórias.

Evitar qualquer contacto físico com o produto ou os seus vapores.

Não comer, beber ou fumar durante a utilização deste produto.

Durante a manipulação do medicamento veterinário, deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas impermeáveis e óculos de proteção. As luvas de proteção selecionadas devem satisfazer as especificações da Diretiva 89/686/EEC e a norma EN 374.

Em caso de contacto com a pele ou olhos, lavar imediatamente a área afetada com água limpa abundante e remover quaisquer roupas contaminadas. Se a irritação persistir, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Em caso de ingestão acidental, lave a boca com água limpa, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao amprólio ou algum dos excipientes devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos e a pele expostas após a administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus:

Desconhecidas.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário não foi estabelecida durante a gestação e a postura de ovos.

Gestação:

Os estudos de laboratório efetuados não revelaram quaisquer efeitos teratogénicos.

Aves poedeiras:

A segurança do amprólio não foi investigada em aves poedeiras.

Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

O amprólio é um análogo da tiamina. Assim, a eficácia do amprólio pode ser reduzida durante a administração simultânea de produtos que contenham vitaminas do complexo B.

3.9 Posologia e via de administração

Administração por via oral na água de bebida.

A posologia para cada espécie-alvo é de 20 mg de amprólio/kg de peso corporal por dia (correspondente a 0,5 ml de solução oral/10 kg de peso corporal/dia) durante 5-7 dias consecutivos.

Para a preparação da água medicada e para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal dos animais deve ser determinado com a maior precisão possível e o seu consumo de água diário real deve ser tido em conta. O consumo pode variar dependendo de fatores como idade, o estado de saúde, raça e sistema de criação. Para fornecer a quantidade necessária do medicamento veterinário em ml por litro de água potável o seguinte cálculo deve ser feito:

$$\frac{0,05 \text{ ml de medicamento veterinário por kg de peso corporal por dia} \times \text{Peso corporal médio (kg) dos animais a serem tratados} \times \text{Número de animais}}{\text{Consumo médio diário de água (litros/animal)}} = \text{ml de medicamento veterinário por litro de água de bebida}$$

Os animais a tratar devem ter acesso ao sistema de abastecimento de água de forma a garantir o consumo adequado de água medicada. Nenhuma outra fonte de água potável deve estar disponível durante o período de medicação. A água de bebida medicada deve ser substituída a cada 24 horas.

A maior concentração nominal da solução na água potável é de 54 ml/L. Após o fim do período de medicação, os sistemas de abastecimento de água devem ser limpos adequadamente de forma a evitar a ingestão de quantidades subterapêuticas da substância ativa.

O medicamento veterinário não deve ser usado em contacto com a tubagem ou recipientes de metal.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

A administração prolongada pode produzir deficiência em tiamina.

Em casos de deficiência, deve ser administrada tiamina de forma a compensar este facto.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Galinhas e perus:

- Carne e vísceras: zero dias.
- Ovos: zero dias.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QP51BX02.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

Amprólio é um anticoccidiano que pertence à família dos análogos da tiamina.

O amprólio é um agente anticoccidiostático que atua como inibidor competitivo da tiamina no metabolismo do parasita, interferindo com o metabolismo dos glúcidos, necessário para a multiplicação e sobrevivência das coccídeas.

Em estudos *in vitro*, foi demonstrado que a absorção de tiamina pelos esquizontes de *Eimeria tenella* e por células intestinais do hospedeiro pode ocorrer através de difusão passiva ou por um processo ativo dependente de energia e do pH. O amprólio inibe competitivamente ambos os sistemas, no entanto, o parasita mostrou-se mais sensível ao amprólio do que o hospedeiro.

Como demonstrado em frangos inoculados com *Eimeria maxima* a administração de amprólio resultou numa proporção de macrogametas e oocistos morfológicamente anormais o que pode ser considerada a razão para uma taxa de esporulação reduzida.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Após administração oral a absorção é baixa, atingindo a máxima concentração nas 4 horas seguintes. É excretado principalmente através das fezes.

Impacto ambiental

O amprólio é persistente no solo.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não está disponível informação sobre potenciais interações ou incompatibilidades deste medicamento veterinário administrado por via oral, misturado em água de bebida contendo produtos biocidas, aditivos alimentares ou outras substâncias utilizadas na água de bebida.

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 6 meses.

Prazo de validade após diluição ou reconstituição de acordo com as instruções: 24 horas.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 30° C.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Embalagens de 100 ml e 1 litro: frascos brancos opacos de polietileno de alta densidade selados por indução com disco multicamadas (Folha, PET e HDPE, onde o HDPE entra em contato com o medicamento veterinário) e com tampa de rosca verde de polietileno de alta densidade.

Embalagens de 5 litros: embalagens de polietileno branco opaco de alta densidade selados por indução com disco multicamadas (Folha, PET e HDPE, onde o HDPE entra em contato com o medicamento veterinário) e com tampa rosca verde de polietileno de alta densidade.

Apresentações: 100 ml, 1 L, 5 L

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

S.P. VETERINARIA, S.A.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

441/02/21DFVPT.

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 5 de janeiro de 2021.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

08/2025

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Rótulo para caixa de 100 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Coccibal 400 mg/ml solução oral para administração na água de bebida

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Amprólio..... 400 mg
(equivalente a 452,4 mg Cloridrato de Amprólio)

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml.

4. ESPÉCIES-ALVO

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via oral na água de bebida.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Galinhas e perus:

- Carne e vísceras: zero dias.
- Ovos: zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 6 meses.

Após a primeira abertura, administrar até...

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30° C.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

S.P. VETERINARIA, S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

441/02/21DFVPT.

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Rótulo para 1 L sem caixa, 5 L sem caixa

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Coccibal 400 mg/ml solução oral para administração na água de bebida

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Amprólio..... 400 mg
(equivalente a 452,4 mg Cloridrato de Amprólio)

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 L.

5 L.

4. ESPÉCIES-ALVO

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via oral na água de bebida.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Galinhas e perus:

- Carne e vísceras: zero dias.
- Ovos: zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 6 meses.

Após a primeira abertura, administrar até...

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30° C.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

S.P. VETERINARIA, S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

441/02/21DFVPT.

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Rótulo para 100 ml com caixa

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Coccibal 400 mg/ml solução oral para administração na água de bebida

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Amprólio..... 400 mg
(equivalente a 452,4 mg Cloridrato de Amprólio)

3. ESPÉCIES-ALVO

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus.

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via oral na água de bebida.
Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Galinhas e perus:

- Carne e vísceras: zero dias.
- Ovos: zero dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 6 meses.

Após a primeira abertura, administrar até...

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30° C.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

S.P. VETERINARIA, S.A.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Coccibal 400 mg/ml solução oral para administração na água de bebida para galinhas e perus

2. Composição

Cada ml contém:

Substância ativa:

Amprólio..... 400 mg
(equivalente a 452,4 mg Cloridrato de Amprólio)

Excipientes:

Metilparahidroxibenzoato de Sódio (E 219) 1 mg
Propilparahidroxibenzoato de Sódio 0,2 mg

Solução límpida amarelada.

3. Espécies-alvo

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus.

4. Indicações de utilização

Para o tratamento da coccidiose intestinal causada por *Eimeria* spp suscetível ao amprólio.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Como acontece com outros antiparasitários, a administração frequente e repetida de antiprotozoários da mesma classe pode levar ao desenvolvimento de resistência. Em caso de deteção de uma falta de eficácia durante o tratamento, deve comunicar às autoridades nacionais competentes.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

O medicamento veterinário não se destina a administração preventiva. Este medicamento veterinário deve ser reservado para casos de surtos de coccidiose, devido à indisponibilidade de vacina, em casos de ausência de eficácia da vacina em animais vacinados ou caso surja um grave surto de coccidiose diagnosticado antes de a imunidade vacinal ser totalmente desenvolvida.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Este medicamento veterinário é um ácido, pelo que pode causar irritação ou corrosão da pele, olhos, esófago e vias respiratórias.

Evitar qualquer contacto físico com o produto ou os seus vapores.

Não comer, beber ou fumar durante a utilização deste produto.

Durante a manipulação do medicamento veterinário, deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas impermeáveis e óculos de proteção. As luvas de proteção selecionadas devem satisfazer as especificações da Diretiva 89/686/EEC e a norma EN 374.

Em caso de contacto com a pele ou olhos, lavar imediatamente a área afetada com água limpa abundante e remover quaisquer roupas contaminadas. Se a irritação persistir, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Em caso de ingestão accidental, lave a boca com água limpa, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao amprólio ou algum dos seus excipientes devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos e a pele expostas após a administração.

Gestação:

A segurança do medicamento veterinário não foi estabelecida durante a gestação e a postura de ovos.

Os estudos de laboratório efetuados não revelaram quaisquer efeitos teratogénicos.

Aves poedeiras:

A segurança do amprólio não foi investigada em aves poedeiras.

Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

O amprólio é um análogo da tiamina. Assim, a eficácia do amprólio pode ser reduzida durante a administração simultânea de produtos que contenham vitaminas do complexo B.

Sobredosagem:

A administração prolongada pode produzir deficiência em tiamina.

Em casos de deficiência, deve ser administrada tiamina de forma a compensar este facto.

Incompatibilidades principais:

Não está disponível informação sobre potenciais interações ou incompatibilidades deste medicamento veterinário administrado por via oral, misturado em água de bebida contendo produtos biocidas, aditivos alimentares ou outras substâncias utilizadas na água de bebida.

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

7. Eventos adversos

Galinhas (frangos de carne, frangas para reprodução, galinhas poedeiras, galinhas reprodutoras) e perus:

Desconhecidas.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV):

farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração por via oral na água de bebida.

A posologia para cada espécie-alvo é de 20 mg de amprólio/kg de peso corporal por dia (correspondente a 0,5 ml de solução oral/10 kg de peso corporal/dia) durante 5-7 dias consecutivos.

Para a preparação da água medicada e para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal dos animais deve ser determinado com a maior precisão possível e o seu consumo de água diário real deve ser tido em conta. O consumo pode variar dependendo de fatores como idade, o estado de saúde, raça e sistema de criação. Para fornecer a quantidade necessária do medicamento veterinário em ml por litro de água potável o seguinte cálculo deve ser feito:

$$\frac{0,05 \text{ ml de medicamento veterinário por kg de peso corporal por dia} \times \text{Peso corporal médio (kg) dos animais a serem tratados} \times \text{Número de animais}}{\text{Consumo médio diário de água (litros/animal)}} = \text{ml de medicamento veterinário por litro de água de bebida}$$

9. Instruções com vista a uma administração correta

Os animais a tratar devem ter acesso ao sistema de abastecimento de água de forma a garantir o consumo adequado de água medicada. Nenhuma outra fonte de água potável deve estar disponível durante o período de medicação. A água de bebida medicada deve ser substituída a cada 24 horas.

A maior concentração nominal da solução na água potável é de 54 ml/L. Após o fim do período de medicação, os sistemas de abastecimento de água devem ser limpos adequadamente de forma a evitar a ingestão de quantidades subterapêuticas da substância ativa.

O medicamento veterinário não deve ser usado em contacto com a tubagem ou recipientes de metal.

10. Intervalos de segurança

Galinhas e perus:

- Carne e vísceras: zero dias.
- Ovos: zero dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 30° C.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 6 meses.

Prazo de validade após diluição ou reconstituição de acordo com as instruções: 24 horas.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

AIM n° 441/02/21DFVPT.

Tamanhos de embalagem: 100 ml, 1 L e 5 L.

Apresentações: 1 L, 5 L, 1 x 100 ml em caixa de cartão com folheto informativo.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

08/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](#)

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote:

S.P. VETERINARIA, S.A.
Ctra. Reus-Vinyols, km 4,1
43330 Riudoms (Spain)
Tel. +34 977 850 170

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

REPRESENTAGRO – REPRESENTAÇÕES LDA
Estrada da Lapa nº 1,
PT-2665-540 Venda do Pinheiro, Portugal
Tel: 00351 219 662 744
geral@representagro.pt

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

17. Outras informações

Impacto ambiental

O amprólio é persistente no solo.

MVG