

PROLCEN 200 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Разрешен

- Amprolium hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PROLCEN 200 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

бройлер

домашни птици

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Английски Френски

Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Налично само в Испански Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Румънски Финландски Norwegian

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

домашни птици

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day
 - Eggs. 0 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51AX09

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Cenavisa S.L.

Дата на разрешение за търговия:

28/10/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Cenavisa S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

122 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/10/1991

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.