

AMPROLINE 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Registrováno

- Amprolium hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AMPROLINE 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Kuře (nosnice)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Krůta

- Vejce. 0 day
- Maso. 0 day

-

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

- Vejce. 0 day
- Maso. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Vejce. 0 day
- Maso. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře (nosnice)

- Vejce. 0 day
 - Maso. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QP51AX09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Huvepharma S.A.

Datum registrace:

16/09/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

16/09/2019

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0284/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko Německo Řecko Maďarsko Irsko
Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0284001-mr-rpe234-en.pdf