

AMPROLROM 20%

Registrováno

- Amprolium hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AMPROLROM 20%

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Kuře

Krůta

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Pigeon (ornamental pigeon)

- Maso. 0 day

It is not permitted to administer the product to pigeons intended for human consumption.

-

Kuře

- Maso. 0 day

Young chicken. It is not permitted to administer the product to birds whose eggs are intended for human consumption.

-

Krůta

- Maso. 0 day

Young turkey. It is not permitted to administer the product to birds whose eggs are intended for human consumption.

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

QP51AX09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Romanian

Dostupné pouze v Romanian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Romvac Company S.A.

Datum registrace:

11/02/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Romvac Company S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150389

Datum změny stavu registrace:

6/09/2015

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.