

Amproline 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Zugelassen

- Amprolium hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amproline 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#)
[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehennen

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Legehenne

- Eier. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AX09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Zulassungsdatum:

16/09/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0284/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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