

AMPROSID, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms (broileriams ir vištoms dedeklėms)

Εγκριμένο

- Amprolium hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

AMPROSID, 250 mg/ml, geriamasis tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms (broileriams ir vištoms dedeklėms)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής
Ωστόσοκος όρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Κρέας. 3 Ημέρα

-

Ωτόκοκς όρνιθα

- Egg. 10 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QR51AX09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά
Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά
Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά
Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemifarma S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/09/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemifarma S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/00/1158/001-005

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/10/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.