

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

Autorizado

- Amprolium hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos de engorde

Aves de corral

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QP51AX09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 1 kg

Bolsas de 100 g

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

28/10/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

122 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/1991

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto