

AMPROLIUM 25% LIQUIDO TREI, 250 mg/g soluzione orale per polli da carne e galline ovaiole

Autorizado

- Amprolium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMPROLIUM 25% LIQUIDO TREI, 250 mg/g soluzione orale per polli da carne e galline ovaiole

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Gallinas ponedoras

- Eggs. 10 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 3 Día

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

QP51BX02

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/11/2009

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.