

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

Autorizado

- Amprolium hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Gallinas ponedoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat. 3 Día

-

Gallinas ponedoras

- Egg. 10 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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/09/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/00/1158/001-005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2025

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.