

AMPROLINE 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Volitatud

- Amprolium hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

AMPROLINE 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND TURKEYS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kalkun

kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)

kana (sugulind)

kana (broiler)

kana (munakana)

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Lahus joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

kalkun

- munad. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)

- munad. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana (sugulind)

- munad. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana (munakana)

- munad. 0 day
 - liha ja söödavad koed. 0 day
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QP51AX09

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Huvepharma S.A.

Müügiloa kuupäev:

16/09/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/09/2019

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0284/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Tšehhi Taani Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa
Itaalia Holland Poola Portugal Rumeenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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