

NEMAPROL SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NEMAPROL SOLUTION BUVABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Fowl

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51AX09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 1 litre

Flacon de 5 litres

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/02/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5336886 7/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage