

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

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Œufs. 0 day
 - Viande et abats. 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:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/09/2019

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

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2920

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/09/2019

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0284/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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