

# 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

9/09/2019

---

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

Huvepharma S.A.

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

402680.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/04/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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