

PROLCEN 200 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PROLCEN 200 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Disponible uniquement en Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Anglais Italian Latvian Lithuanian Hungarian Romanian Finnish Swedish Icelandic

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

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

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

-

Poulet (poulet de chair)

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

-

Poultry

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

-

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

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

-

Poulette future reproductrice

- 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:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Cenavisa S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/1991

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

Cenavisa S.L.

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

122 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/10/1991

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

Documents

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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