

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

Heimilað

- Amprolium hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Kalkúni

- Eggs. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Eggs. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Eggs. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Eggs. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51AX09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/09/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2920

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/09/2019

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0284/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Tékkland Danmörk Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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