

AMPROLINE 400 mg/mL solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Viðurkennt

- Amprolium hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

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

AMPROLINE 400 mg/mL solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Kalkúni

Aðeins í boði í [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (varphæna)

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

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):

QP51AX09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Available in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Huvepharma

Biovet J.S.C.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10453/002/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/08/2019

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0284/001

Þátttökulönd (CMS):

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045704>