

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

Autorizzato

- Amprolium hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina ovaioia)

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

452.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **tacchino**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (pollo da riproduzione)**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 0 giorno
  - carni e frattaglie. 0 giorno
-

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP51AX09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Huvepharma S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/09/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/09/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0284/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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