

# 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:**

Bulgaria

---

**Disponibile in:**

Bulgaria

---

**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:**

15/09/2019

---

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

Huvepharma S.A.

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2920

---

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

15/09/2019

---

**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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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