

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

Autorisert

- Amprolium hydrochloride

## Product identification

### Legemidlets navn:

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

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

kalkun

kylling (til eggproduksjon)

avlsskylling

broiler

eggleggende høne

### Administrering:

Oral bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English  
452.40 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral bruk:**

• **kalkun**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

• **kylling (til eggproduksjon)**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

• **avlskylling**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

• **broiler**

- Slakt. 0 dag

• **eggleggende høne**

- Egg. 0 dag
  - Slakt. 0 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP51AX09

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

Irland

---

**Available in:**

Irland

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

30/08/2019

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Huvepharma

Biovet J.S.C.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10453/002/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

30/08/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0284/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ DK DE EL HU Irland IT NL PL PT RO ES

---

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

---

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