

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

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Fokkippen

Vleeskuikens

Leghennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Eggs. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QP51AX09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Huvepharma S.A.

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402680.00.00

Datum toelatingswijziging:

2/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0284/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland

Hongarije Ierland Italië Nederland Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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