

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

Geautoriseerd

- Amprolium hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Fokkippen

Vleeskuikens

Leghennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Available in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Huvepharma

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10453/002/001

Wijzigingsdatum status toelating:

30/08/2019

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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