

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 SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y PAVOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

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:

17/05/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Huvepharma S.A.

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

3406 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

25/02/2020

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045710>