

File downloaded on 2026-04-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038836>

# NEMAPROL SOLUTION BUVABLE

Autorizat

- Amprolium hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

NEMAPROL SOLUTION BUVABLE

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Păsări de curte

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
120.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

### **Păsări de curte**

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP51AX09

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma France

---

### **Data autorizației de comercializare:**

17/02/1992

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma France

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/5336886 7/1992

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/02/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.