

# SURRICOXX 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS, AND GUINEA FOWLS

Registrováno

- Amprolium hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

SURRICOXX 400 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS, AND GUINEA FOWLS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Krůta  
Perlička  
Kachna  
Kuře

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Podání v pitné vodě:

•

##### Krůta

- Maso. 0 day

- Vejce. 0 day

•

##### Perlička

- Maso. 0 day

- Vejce. 0 day

•

##### Kachna

- Maso. 0 day

- Vejce. 0 day

•

##### Kuře

- Maso. 0 day

- Vejce. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BX02

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Maďarsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

V.M.D.

---

**Datum registrace:**

2/02/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

4239/X/21 NÉBIH ÁTI

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/02/2021

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0422/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta  
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0422001-mr-rpe621-en.pdf