

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:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

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:

18/01/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4691006 0/2020

Datum změny stavu registrace:

18/01/2021

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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

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