

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

SURRICOXX 400 mg/ml solución para administración en agua de bebida para pollos, pavos, patos y pintadas

2. Composición

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Amprolio 400,0 mg
(Equivalente a 452,4 mg de hidrocloreuro de amprolio)

Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519) 9 mg

Solución para administración en agua de bebida.
Solución transparente de color amarillo.

3. Especies de destino

Pollos, pavos, patos y pintadas.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de la coccidiosis intestinal causada por *Eimeria* spp. sensible al amprolio.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

En caso de detección de falta de eficacia durante el tratamiento, comunicarlo a las autoridades nacionales competentes.

Este medicamento veterinario no debe utilizarse junto con aditivos para piensos u otros medicamentos veterinarios que puedan interferir en la eficacia del producto, como los «coccidiostáticos» e «histomonóstatos».

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Como con cualquier antimicrobiano, el uso frecuente y repetido de un agente antiprotozoario de la misma clase puede conducir al desarrollo de resistencias. Si hay resistencia, debe considerarse la posibilidad de utilizar otro antiprotozoario de otra clase/mecanismo de acción.

El medicamento veterinario no está destinado al uso preventivo. Este medicamento veterinario debe ser reservado en caso de brotes de coccidiosis debido a la falta de disponibilidad de la vacuna, en caso de ineficacia de la vacuna y en bandadas vacunadas si se diagnostica un caso grave de coccidiosis antes de que la inmunidad se haya desarrollado completamente.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario es ácido y puede causar irritación o corrosión de la piel, ojos, garganta y vías respiratorias.

Evite todo contacto físico con el medicamento veterinario incluyendo los vapores.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables y gafas protectoras al manipular el medicamento veterinario.

Los guantes protectores deben ser conformes a los requisitos del Reglamento (UE) 2016/425 y las normas EN 374 derivadas de ésta.

En caso de contacto con la piel u ojos, lave inmediatamente la zona afectada con abundante agua y despójese de toda la ropa contaminada. Si la irritación persiste consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

En caso de ingestión accidental, enjuáguese la boca con agua fresca, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida al amprolio o al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lavar las manos después de su uso.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

El amprolio es una sustancia muy persistente en el suelo.

La puesta:

Los estudios de laboratorio efectuados en animales no han demostrado efectos teratogénicos.

No ha quedado demostrada la seguridad del amprolio en aves de puesta. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El amprolio es un anticoccidiósico que pertenece a la familia de los análogos de tiamina. Por lo tanto, la eficacia del amprolio puede reducirse durante la administración simultánea de productos que contengan vitaminas del complejo B.

Sobredosificación:

Los efectos adversos del amprolio a dosis altas se deben a la deficiencia de tiamina. Esta deficiencia puede compensarse aumentando la ingesta de tiamina.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

No se dispone de información sobre posibles interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral mezclándolo con agua de bebida que contenga productos biocidas u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

7. Acontecimientos adversos

Pollos, pavos, patos y pintadas:

Ninguna conocida.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida.

La posología para cada especie de destino es de 20 mg de amprolio/kg de peso vivo/día (equivalente a 0,5 ml de medicamento veterinario/10 kg de peso vivo/día) durante 5-7 días consecutivos.

Para garantizar una dosificación correcta, el peso corporal debe determinarse con la mayor precisión posible.

Para la preparación de agua medicada, se debe tener en cuenta el peso vivo de los animales a tratar y su consumo diario de agua real. El consumo puede variar dependiendo de diferentes factores como la edad, el estado de salud, la raza o el sistema de cría. En consecuencia, para asegurar una dosificación, puede ser necesario ajustar la concentración de amprolio.

En base a la dosis recomendada y en el número y peso de los animales que se van a tratar, la concentración diaria exacta del medicamento veterinario debe calcularse según la siguiente fórmula:

$$\frac{0,05 \text{ ml de medicamento veterinario por } x \text{ a tratar}}{\text{kg de peso por día}} \times \frac{\text{Peso medio (kg) de los animales}}{\text{Consumo medio diario de agua (l/animal)}} = \dots \text{ ml de medicamento veterinario por litro de agua de bebida}$$

9. Instrucciones para una correcta administración

Con el fin de asegurar un consumo adecuado de agua por los animales a tratar, debe garantizarse la adecuada accesibilidad de estos al sistema de suministro de agua. Ninguna otra fuente de agua de bebida debe estar disponible durante el tiempo de medicación. El agua de bebida medicada debe ser reemplazada cada 24 horas.

Al final del periodo de tratamiento se debe limpiar adecuadamente el sistema de suministro de agua, para evitar la administración de cantidades subterapéuticas de la sustancia activa.

Es posible utilizar una solubilidad en el agua de bebida de hasta 100 ml de medicamento veterinario por litro, cuando se preparen soluciones madre para su utilización en un sistema de dosificación de agua que posteriormente diluya el medicamento veterinario hasta su concentración final correcta. En el caso de las soluciones madre y cuando se utiliza un dosificador, se debe tener cuidado de no superar la solubilidad máxima. Es necesario ajustar la configuración del flujo de la bomba dosificadora según la concentración de la solución madre y la ingesta de agua de los animales a tratar.

10. Tiempos de espera

Carne: cero días.

Huevos: cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Período de validez después de su dilución según las instrucciones: 24 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento veterinario sujeto a prescripción.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3977 ESP

Frasco de 100 ml.

Frasco de 1 l.

Envase de 5 l.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D. n.v.
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Bélgica

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D. n.v.
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Bélgica

O:

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
Francia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

GANAVICOLA, S.L.
Avda. Jose Ortega y Gasset No. 333
29006 Málaga
España
Tel. +34 952337300