

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

Zugelassen

- Amprolium hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

SURRICOXX, 400 mg/ml lahus joogivees manustamiseks kanadele, kalkunitele, partidele ja pärlikanadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Perlhuhn

Ente

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Perlhuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Eier. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AX09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

22/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2280

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0422/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.