

# 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 Solution for use in drinking water for chickens, turkeys,  
ducks, and guinea fowls

---

### **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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QP51AX09

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Malta

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

17/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry for Food, Agriculture and Fisheries

---

**Zulassungsnummer:**

VMA 114

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/07/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)