

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

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):

QP51BX02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

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:

6/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/003/DC/21-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2022

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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