

# 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 englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch  
finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**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:**

18/01/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4691006 0/2020

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/01/2021

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

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