

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

Autorizado

- Amprolium hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos

Pintadas

Patos

Pollos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
452.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida:**

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pintadas**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

- 

#### **Patos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51BX02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

V.M.D.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/07/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

65879/13-07-2021/K-0244501

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/05/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0422/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Alemania Grecia Hungría  
Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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