

SURRICOXX 400 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PAVOS PATOS Y PINTADAS

Autorizado

- Amprolium hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SURRICOXX 400 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PAVOS PATOS Y PINTADAS

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:

España

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:

2/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3977 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/03/2021

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

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Combined File of all Documents

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

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