

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

Autorisé

- Amprolium hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

SURRICOXX 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner,
Puten, Enten, Perlhühner

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Pintade

Canard

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

-

Pintade

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

-

Canard

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day
 - Œufs. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51AX09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Flacon de 1 L

Bidon de 5 L

Flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/01/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402753.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0422/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.