

# 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

### **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):**

QP51BX02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## 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:**

24/02/2021

---

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

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/DCP/21/0009

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/02/2021

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

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