

# 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 Solução para administração na água da bebida para galinhas,  
perus, patos e galinhas d'angola

### 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Flacon de 100 mL

Bidon de 5 L

Flacon de 1 L

---

## 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:**

21/01/2021

---

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

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1399/01/21DFVPT

---

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

19/06/2024

---

**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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.