

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

Heimilað

- Amprolium hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

SURRICOXX 400 mg/ml разтвор за прилагане във водата за пиене за пилета,
пуйки, патици и токачки

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#)
[franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)
[Norwegian](#)

Önd

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

-

Guinea fowl

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51AX09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/01/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3036

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/01/2021

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0422/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Eistland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.