

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

Autorizzato

- Amprolium hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

SURRICOXX 400 MG/ML ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino  
faraona  
anatra  
polli

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

452.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Somministrazione in acqua da bere:

•

##### **tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

•

##### **faraona**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

•

##### **anatra**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

•

##### **polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51AX09

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/07/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

65879/13-07-2021/K-0244501

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/05/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0422/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Ungheria

Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia

Portogallo Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic

Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)