

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 soluție pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci, rațe
și bibilici

Sostanza 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:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

12/05/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

210065

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.