

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 SOLUCION PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PAVOS PATOS Y PINTADAS

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:

Spagna

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:

2/03/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3977 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/03/2021

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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