

# 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

### 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:**

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](http://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.