

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

Toegelaten

- Amprolium hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

SURRICOXX 400 mg/ml roztok na použitie v pitnej vode pre kurčatá, morky, kačky a
perličky

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Parelhoen

Eend

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Parelhoen

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Eend

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AX09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/003/DC/21-S

Datum toelatingswijziging:

10/10/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0422/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Hongarije
Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal
Roemenië Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.