

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

Autorisert

- Amprolium hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Surricoxx 400 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Surricoxx 400 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Surricoxx 400 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

perlehøne

and

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
452.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

perlehøne

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

and

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

kylling

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AX09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/04/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/04/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0422/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ EE DE EL HU Irland IT LV LT LU MT NL PL PT RO SI
ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0422001-mr-rpe621-en.pdf