

# 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

### **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):**

QP51BX02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## 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:**

12/05/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

260075

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/05/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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