

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031855>

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

Godkänd

- Amprolium hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon

Pärhöna

Tamanka

Tamhöns

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
452.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Lösning för användning i dricksvatten

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Användning i dricksvatten:**

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

- 

#### **Pärlehöna**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

- 

#### **Tamanka**

- Meat and offal. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn
  - Eggs. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP51BX02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

V.M.D.

---

**Godkännandedatum:**

1/01/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

105497

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/06/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0422/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Tyskland Grekland Ungern  
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Nederländerna Polen  
Portugal Rumänien Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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