

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

Pärlehöna

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

-

Pärelhöna

- 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:

Rumänien

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:

12/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

260075

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/05/2026

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

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