

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

Pärlothöna

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 med vissa receptfria
förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

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:

18/01/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/4691006 0/2020

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/01/2021

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

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

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