

4 IN 1 MIX

Autoriseret

- Ronidazole
- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim
- COLISTIN SULFATE
- Flumequine
- Furaladone hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

4 IN 1 MIX

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Brevdue

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
8000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Brevdue

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Belgica De Weerd B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/04/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Belgica De Weerd B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

140037

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/07/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014208>