

# 4 IN 1 MIX pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porumbei voiajori și ornamental

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

4 IN 1 MIX pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porumbei voiajori și ornamental

### 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

---

**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](#) [Lithuanian](#) [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

---

**Fremstillere ansvarlige 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:**

28/08/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.