

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Brieftaube

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

8000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Belgica De Weerd B.V.

Zulassungsdatum:

22/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Belgica De Weerd B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

140037

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/08/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.