

Salmocoli pó oral para administração na água de bebida para aves canoras, pombos-correio, coelhos anões e pequenos roedores (chinchilas, porquinhos-da-índia, hamsters (cricetos), gerbilos, murganhos

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- Furazolidone
- Chloramphenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Salmocoli pó oral para administração na água de bebida para aves canoras, pombos-correio, coelhos anões e pequenos roedores (chinchilas, porquinhos-da-índia, hamsters (cricetos), gerbilos, murganhos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Brieftaube

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Hamster

Ziervogel

Chinchilla

Meerschweinchen

Wüstenrennmaus

Maus

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

QJ01BA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Zulassungsdatum:

28/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

505/01/12NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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