

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

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ωδικά πτηνά

---

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/04/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

140037

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/08/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.