

Ornicure 150 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Racing Pigeons and Ornamental Birds

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ornicure 150 mg/g Powder for use in drinking water

Ornicure 150 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Racing Pigeons and Ornamental Birds

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Aves ornamentales

Vía de administración:

Vía oral

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Oropharma

Fecha de autorización de comercialización:

28/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labo Smeets

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 13058/4005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/2021

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0030/001

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Países Bajos Polonia Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000986425](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet