

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas mensajeras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Disponible únicamente en [English](#)
8000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

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

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

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

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

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Belgica De Weerd B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Belgica De Weerd B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140037

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/08/2025

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.