

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

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- Furazolidone
- Chloramphenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon voyageur
Lapin (non producteur de denrées)
Hamster
Oiseaux de volière
Chinchilla
Cobaye
Gerbille
Souris

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Disponible uniquement en Anglais
30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Disponible uniquement en Anglais
30.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponibile unicamente en [Portuguese](#)

Disponibile unicamente en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/05/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

505/01/12NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.