

4 IN 1 MIX

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

4 IN 1 MIX

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

piccione viaggiatore

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
60.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
12.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
8000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

-

piccione viaggiatore

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Belgica De Weerd B.V.

Marketing authorisation date:

22/04/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Belgica De Weerd B.V.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

140037

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2023

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014208>