

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

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- Furazolidone
- Chloramphenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

piccione viaggiatore
Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)
criceto
uccelli da gabbia e da voliera
cincillà
porcellino d'India
gerbillo
topo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
30.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Disponibile solo in [English](#)
30.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Disponibile solo in [English](#)
30.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

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

QJ01BA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

505/01/12NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/06/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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