

# Super ornithosemix, poeder voor gebruik in drinkwater voor duiven

Dopuszczony

- Chlortetracycline hydrochloride
- Bromhexine hydrochloride
- Ronidazole
- Spiramycin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Super ornithosemix, poeder voor gebruik in drinkwater voor duiven

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
15.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
70.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01RA90

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Dostępne w:

Netherlands

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ast Farma B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

13/01/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Lelypharma B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numer pozwolenia:**

REG NL 1710

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/04/2018

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.