

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

12.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

8000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/04/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

140037

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/08/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.