

Ornicure 150 mg/g, pó para administração na água de bebida para pombos-correio e aves ornamentais

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ornicure 150 mg/g, pó para administração na água de bebida para pombos-correio e aves ornamentais

Ornicure 150 mg/g Powder for use in drinking water

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

Via de administração:

Via oral

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
150.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

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

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Oropharma

Data de autorização de introdução no mercado:

1/06/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labo Smeets

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1017/01/16DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

31/01/2023

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0030/001

Estados-Membros envolvidos:

França Alemanha Países Baixos Polónia Portugal

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000986425

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet