

Super ornithosemix, poeder voor gebruik in drinkwater voor duiven

Autorizat

- Chlortetracycline hydrochloride
- Bromhexine hydrochloride
- Ronidazole
- Spiramycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Super ornithosemix, poeder voor gebruik in drinkwater voor duiven

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbei voiajori

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)
15.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)
70.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ast Farma B.V.

Data autorizației de comercializare:

13/01/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lelypharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 1710

Data modificării statusului autorizației:

23/04/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.