

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

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

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### **Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Podanie v pitnej vode

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

8000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

---

### **Právny stav dodávky:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

22/04/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Belgica De Weerd B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

140037

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.