

4 IN 1 MIX

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

4 IN 1 MIX

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 [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

-

Homing pigeon

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

Authorised in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Belgica De Weerd B.V.

Marketing authorisation date:

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:

16/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014208>