

4 IN 1 MIX

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

4 IN 1 MIX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Brevduva

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

12.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:

Användning i dricksvatten:

-

Brevduva

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EA01

QJ01EQ10

QJ01MB07

QJ01XB01

QJ01XX93

QP51AA08

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Belgica De Weerd B.V.

Marketing authorisation date:

22/04/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Belgica De Weerd B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

140037

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/07/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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