

Bacimycin 500 IE/5mg, salve

Неразрешен

- CHLORHEXIDINE ACETATE
- BACITRACIN ZINC

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bacimycin 500 IE/5mg, salve

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

говеда

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)

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

Фармацевтична форма:

Маз

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане върху кожата:**

-

говеда

- Milk. no withdrawal period

Not approved for cattle delivering milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AX05

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Expired

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Actavis Group PTC ehf.

Дата на разрешение за търговия:

4/05/1953

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alpharma AS

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

2813

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.