

BACIVET S, 4200 IU/G, POWDER FOR USE IN DRINKING WATER, RABBITS

Autorizovaný

- BACITRACIN ZINC

Product identification

Název léčivého přípravku:

BACIVET S, 4200 IU/G, POWDER FOR USE IN DRINKING WATER, RABBITS

Bacivet-S κόκκς για πόσιμο διάλυμα 4200 IU/g

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Králík

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

4200.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Králík**

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA07AA93

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Available in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

7/07/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

6367-29/01/2016-K-0185801

Datum změny stavu registrace:

28/07/2020

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0187/001

Dotčený členský stát:

Belgie Česko Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko Španělsko

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033516>