

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

Zugelassen

- BACITRACIN ZINC

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA93

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

21/07/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/057/11-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2011

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0187/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn Italien
Niederlande Spanien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.