

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

Heimilað

- BACITRACIN ZINC

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

6/07/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

6367-29/01/2016-K-0185801

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/07/2020

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0187/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Holland Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.