

# ASCOMICIN, unguent

Dopuszczony

- Benzylopenicillin potassium
- Streptomycin sulfate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

ASCOMICIN, unguent

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

Podanie na skórę

podanie do oka

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

2000000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1440000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Maść

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie na skórę:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Sheep**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

**podanie do oka:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

### **Sheep**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QD06AX99

---

### **Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Dostępne w:**

Romania

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

22/07/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

150518

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/08/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.