

# Bacimycin 500 IE/5mg, salve

Niedopuszczony do  
obrotu

- CHLORHEXIDINE ACETATE
- BACITRACIN ZINC

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Bacimycin 500 IE/5mg, salve

### **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](#) [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](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie na skórę

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
500.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Maść

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie na skórę:

- 

#### **Cattle**

- Milk. no withdrawal period

Not approved for cattle delivering milk for human consumption.

---

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

QD06AX05

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Expired

---

### Dopuszczony do obrotu w:

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

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Actavis Group PTC ehf.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

4/05/1953

---

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

Alpharma AS

---

**Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

2813

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/03/2023

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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