

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

Oprávněný

- BACITRACIN ZINC

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Podanie v pitnej vode:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA07AA93

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/07/2010

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

6367-29/01/2016-K-0185801

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/07/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0187/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Česko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Holandsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)