

Bactidiaryl Oral Powder

Autorizovaný

- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Bactidiaryl Oral Powder

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

0.25 gram(s) / 100.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Skot**

- Maso. 8 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01RA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol Ireland Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1988

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

VETOQUINOL SA

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10983/006/001

Datum změny stavu registrace:

1/10/1988

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064562>