

# Bactidiaryl Oral Powder

Zugelassen

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Bactidiaryl Oral Powder

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.25 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Zulassungsdatum:**

1/10/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10983/006/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/10/1988

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.