

Bactidiaryl Oral Powder

Autorisé

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bactidiaryl Oral Powder

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.25 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol Ireland Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10983/006/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/1988

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.