

Bactidiaryl Oral Powder

Viðurkennt

- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bactidiaryl Oral Powder

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.25 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01RA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Ireland Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

VETOQUINOL SA

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10983/006/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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