

Bactidiaryl Oral Powder

Registruotas

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Bactidiaryl Oral Powder

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.25 gram(s) / 100.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

500000.00 tarptautiniai vienetai / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Vartoti per burną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01RA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Ireland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Vetoquinol S.A.

Rinkodaros leidimo data:

1/10/1988

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10521/018/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/10/1988

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

ie-puar-np-600000064562-bactidiaryl-oral-powder-en.pdf