

Bactidiaryl Oral Powder

Autorisert

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bactidiaryl Oral Powder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.25 gram / 100.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10521/018/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1988

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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